

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



101 1933 e 325





Journal

für

Chemie und Physik

in Verbindung

mit

1. J. Bernhardt, J. Barediany C. F. Bachele, J. 17
Difference, J. N. Freit, G. J. Th. v. Gerathafe
1. P. Heinrich, C. H. F. Kasenar, H. A. Lampadian,
R. F. Link, J. L. Ge Méineoke, H. C. Orestede,
C. H. Pfoff, B. L. Ruhland, T. J. Seebach, H. Stoffens,
P. Stromeyer, A. Fogel,

herausgegeben

Vo.m

Dr. J. S. C. Schweigger.

Band 19. Heft 1.

Die in diniem Helio schozige Empfectsfel wird in dem mensten Holto nachgelielert.)

Nürnberg, 1817. in der Soberg'schen Buchhandlung.

Anzeige.

Das 4 Heft des 18 Bandes dieser Zeitschrift wird das Register enthalten, zunachst über die leizten sechs Bande; welches Herr Professor Meinecke in Halle, der im verflosser men Jahr sich um diese Zeitschrift so viele Verdienste erwarh zu bearbeiten übernommen hat. Er wird, wie eum Schlüsse des 15 Bandes Hoffnung gemacht wurde, bei Bearbeitung desselben zugleich die trüberen flegister auf eine Art berücke sichtigen, die das Nachschlagen erleichtern und einen Ueberblick des Ganzen befordern soll. Eben darum aber erfordert die Bearbeitung dieses Registers etwas langere Zeit, welche der Lesor, auf dessen Gewinn der Verzug berechnet ist, gewiss sehr gerne verstatten wird. Etwa mit B. 19. H. 2. odet H. 3. wird zugleich das Registerheit, das nach der Bearbeitung des Herrn Professors Meinecke gewilsermassen alle bisher erschienenen 8 Bande dieser Zeitschrift umfassen sells ausgegeben werden konnen.

Literatur.

1.

In der Verlagshandlung ist so eben erschienen:

Werneburg, Dr., merkwürdige Phänomene an und durch verschiedene Prismen. Zur richtigen Würdigung der Newton'schen und der von Göthe'schen Farbenlehre. gr. 4. Mit 8 illum. Kupfertafeln. 21 gr. oder 1 fl. 30 kr.

Unter der Presse befindet sich:

Bancroft, E., neues englisches Färbebuch, oder; gründliche Untersuchungen über die Natur bestandiger Farben, und der besten Verfahrungsart, solche in der Färberei und Cattundruckerei hervorzubringen. Aus dem Englischen nach der neuesten Auflage übersetzt durch Dr. J. A. Buchner, und mit Anmerkungen und Zusätzen begleitet vom Dr. J. G. Dingler und W. H. Kurrer. 2 Theile in gr. 8.

Journal

für

Chemie und Physik

in Verbindung

m i t

J. J. Bernhardi, J. Berzelius, C. F. Bucholz, J. W. Döbereiner, J. N. Fuchs, C. J. Th. v. Grotthufs, J. P. Heinrich, C. W. F. Kastner, W. A. Lampadius, H. F. Link, J. L. G. Meinecke, H. G. Oerstedt, C. H. Pfaff, R. L. Ruhland, T. J. Seebeck, H. Steffens, F. Stromeyer, A. Vogel,

herausgegeben

V o m

Dr. J. S. C. Schweigger,

Mitglied der Königl. Akademie der Wissenschaften zu Minechen, so wie der wissenschaftlichen Gesellschaften zu Harlem und Göttingen und der naturforschenden zu Berlin, Erlangen, Halle, Jena und Marburg.

XIX. Band.

Mit & Kupfertafeln und einer Gebirgskarte in Steindruck.

Nürnberg in der Schrag'schen Buchhandlung.

1 8 1 7.



#

Inhaltsanzeige des neunzehnten Bandes.

Erstes Heft.

	Seite
Beschreibung des Nordlichts am 8, Februar 1817 und Bemerkungen über electrometrische Beobachtungen. Vom Dr. Schübler, Professor der Chemie und Physik	
zu Hofwyl	1
Schübler über Electrometrie	10
Versuche und Beobachtungen die Raja Torpedo betref- fend, angesteilt von John T. Todd, Schiffswundarst.	
Aus dem Engl. vom Prof. Meinecke	14
Analyse eines natürlichen Bittererdehydrats. Von Fass- quelin. Frei übersetzt vom Prof. Meinecke.	21
Fortgesetzte Nachrichten über verschiedene chemische und hüttenmännische Erfahrungen. Von W. A. Lass-	
padius	24
Physikalische Untersuchungen über das Jodin. Von C.	•
Configliachi. Im Auszuge übersetzt van J. L. C. Meinecke.	29
Ueber einige Erscheinungen, die den Auflösungspracess begleiten. Von Friedrich Daniell. (Uebers. aus dem	

Journ. of science and the arts edited at the royal In-

	Seite
ber.)	58
Ueber die Reinigung und Herstellung der Titan- und Ceriumoxyde. Von Laugier. Vorgelesen in der phi- lomat. Societ. den 26. März 1814. Uebersetzt aus den Annales de Chimie T. 89. Cah. 5. vom Dr. Bischof.	
Neue Methode das Osmium aus dem rohen Platin au gewinnen. Von Laugier. (In dem Institut am 22. Nov. 1815. vorgelesen). Unbersetzt aus den Annales de Chimie T.89, Cah. 2. Pag. 191, vom. Dr. Bischof.	70
Auszug aus den Verhandlungen in der mathematisch- physikalischen Classe der Königlichen Akademie der Wissenschaften zu München.	
Versammling am 12. Apr. 1817.	76
Knallplatina dargestellt von Edmund Davy. (Uebers, aus Thomson's Annals of philosophy 1817. Märs 8. 229. vom Herausgeber.)	
Beilagen.	
I. Programme de la Société Hollandoise des Sciences. à Harlem, pour l'année 1816.	95
II. Question de Chimie proposée par l'Academie im- periale des Sciences de St. Petersbourg	105
Auszug des meteorologischen Tagebuches vom Prof. Hin Regensburg: Januar 1817.	einric h
Zweites Heft.	
The les Americans Commissions State The Til	Seite
Veber den Arregonit und Strontianit. Vom Dr. Joh. Nep. Fuchs; Prof. der Chemie und Mineralogie in Landshut.	

	Scite
Auszug aus einem Schreiben des Hrn. Dr. Rukland an den Herausgeber.	138
Versuche über die oligte Substanz der holländischen Chemiker. Von Hrn. Colin und Robiquet. Vorgelesen im Institut zu Paris den 1. April 1816. Frei übersetzt von A. Vogel in München.	, ,
Analyse des Urins vom Rhinoceros und vom Elephan- ten. Gelesen in der Akad. der Wissenschaften den 12. April. Vom Prof. Vogel in München.	
Eine neue Methode die Correctionen bei Bestimmung des Volumens eines Gases wegen Baro - und Ther- mometerstand ohne Rechnung au machen. Vom Dr	3
Beschreibung eines Voltaischen Eudiometers. Von Gay- Lussae. Uebers. aus den Ann. de Chim. et de Phys Febr. H. 1817. pag. 188. vom Dr. Bischof.	•
Beobachtungen über die Wirkung des Königswassers auf das Spiessglanz. Von Robiquet. Frei übersetzt aus den Annales de Chimie et de Physique Febr. H. 1817. pag. 165. vom Dr. Bischof.	:
Ueber die mechanische Structur des Eisens, die sich hei der Auflosung entwickelt, und über die Verbindungen der Kieselerde im Gusseisen. Von J. J. Daniell. (Uebersetzt aus dem Journal of Science and the arts edited at the royal institution No. IV. London 1817. 5.278. vom Herausgeber.	• • •
Physikalische und chemische Verhandlungen der Königlichen Gesellschaft der Wissenschaften zu Göttingen vom Anfange des Jahres 1816. bis zum 15. Julius 1816.	•
Auszug des meteorologischen Tagebuches vom Prof. 1 in Regensburg: Februar 1817.	Icinrich

Drittes Heft.

• •	Seite
Bemerkungen über ein krystallinisches Kupferhütten- product, den sogenannten Kupferglimmer. Von den Professoren Stromeyer und Hausmann.	241
Weber periodische Wiederkehr der Gewitter, und über den äußerst kalten und ungewöhnlich trockenen Wind, welcher mehrere Stunden nach den, mit Hagel verbundenen Gewittern empfunden wird. 1ter Brief. Von dem Hrn. Gr. Alex. Volta, zu Pavia etc.	262
Untersuchungen über Wein und Alkohol.	
chem der Weingeist sich in gegohrnen Flüssigkeiten befindet. Von W. Th. Brunde. Im Auszuge übersetzt von A. F. Gehlen.	281
2) Ueber des Vorhandenseyn des Alkohels im Weine. Auszug aus einer am 1. März 1813. im franz. Inst. vorgel. Abh. Von Gay - Lussac	290
3) Ueber den aus verschiedenen Substanzen erhalte- nen Weingeist, und die Veränderungen, welche er durch das Rectificiren über verschiedenen salzi- gen etc. Substanzen erleidet. Von dem Apotheker Dubuc zu Rouen	292
4) Nachricht von einigen Versuchen über das Ge- frieren des Alkohols. (Vorgelesen im Institut zu Edinburg am 2. Febr. 1813.). Von Hutton.	5 01
Ueber die Veränderung der Kleesäure durch Behandlung mit Weingeistalkohol, und über eine besondere, merk- würdige dreifache Verbindung von Kleesäure, Alko- hol und Ammoniak. Von J. C. D. Bauhof in Aarau.	5 08
Ueher das respective Verhältnis des Jodins und Chlo- rins zum positiven Pol der Voltsischen Säule. Von Steffens.	313
An officers	

Inhaltsanzeige.	VII
•	Scite
Vermischte Bemerkungen: Vom Medicinalrathe Dr. Günther zu Deuz bei Köln.	316
Vermischte Bemerkungen. Von W. A. Lampadius.	319
Notizen. Vom Prof. Leopold Gmelin	522
Physikalische und chemische Verhandlungen der Königl. Gesellschaft der Wissenschaften zu Göttingen vom 13. Julius 1816. bis zum 16. April 1817.	3 25
Boilagon.	
I. Physikalische Preisaufgabe der Pariser Akademie der VVissenschaften. (Uebers. aus den Ann. de Chemie et de Physique März 1817. S. 303.)	542
H. Ueber eine neue Methode Vitriol - und Alaunerze auf ihren wahren Gehalt an Vitriol und Alaun in hüttenmännischer Beziehung zu untersuchen. Von C. F. Hollunder etc.	544
- III. Ankundigung neuer Krystellisations - Modelle.	3 61
Auszug des meteorologischen Tagebuches vom Prof. He in Regensburg: März 1817.	inri ch
Viertes Heft.	
Ueber die Schneegranze auf der mittäglichen Seite des Rosagebürges und batometrische Messungen. Von Friedrich Parrot, Doctor der Medicin und Chirurgie, correspondirendem Mitgliede der Kaiserlichen Akade-	Seite
mie der Wissenschaften zu St. Petersburg	367

Chemische Untersuchung des Aluminits. Vom Prof.

Fr. Stromeyer in Göttingen.

	Soite
Chemische und physiologische Untersuchungen über die Ipecacuanha. Von Pelletier und Magendie. Eine in der Akademie der Wissenschaften den 24. Febr. 1817. gelesene Abhandlung. (Im Auszuge von Robiquet.) Uebers. aus den Annales de Chimie et de Phys. Februarheft 1817. Seite 172. u. fg. vom Dr. Bischof.	440
Untersachungen der Erdarten in ökonomischer Hinsicht und über Milch. Vom Dr. Schübler, Prof. der Che- mie und Physik in Hofwyl.	454
Untersuchungen über die gegenseitige Wichtigkeit der Krystallformen und der chemischen Zusammensetzung in der Bestimmung der Mineralienarten. Von Beudant. (Nach einem Auszuge in den Annales de Chimie et de Physique Febr. 1817. 3.72.)	462
Auszug aus den Verhandlungen in der mathematisch- physikalischen Classe der Königlichen Akademie der Wissenschaften zu München.	
Versammlung am 3. Mai 1817	475
Auszug des meteorologischen Tagebuches vom Prof. Hei in Regensburg: April 1817.	nrich.

Beschreibung

des Nordlichts am 8. Febr. 1817. und Bei merkungen über electrometrische Beobachtungen.

Yom

Dr. SCHÜBLER, Professor der Chemie und Physik zu Hofwyl ...

Am 8. Febr. hatten wir die seit vielen Jahren in unsern Gegenden so seltene Erscheinung eines Nordlichtes. Ich theile eine nahere Beschreibung davon mit, da es einige Erscheinungen zeigte, welche ich mit Bestimmtheit in keiner mir bekannten Beschreibung des Nordlichts aufgezeichnet finde, und nahere Beschreibungen desselben Meteors aus sehr verschiedenen Gegenden vorzüglich beitragen können, manche Zweisel über die Natur dieser merkwürdigen Erscheinung aufzuhellen. Der Standpunct der Beobachtung lag 1800 Schuh über dem Meer in der ebenen Schweiz unter 46° 57' nordlicher Breite und 25° 12' der Länge.

Die Witterung zeichnete sich vom Anfange Februars an durch Heiterkeit mit ungewöhnlich gelinder Temperatur und, einige Tage ausgenommen, hohem Barometerstand aus, das Thermometer, er-

^{*)} Aus einem Schreiben an den Herausgeber d. J. vom 1. März 1817.

Journ. f. Chem. z. Phys. 19. Bd. 1. Heft.

reichte Mittags + 6 und + 8 Grad; des Nachts gefror es an einigen Tagen. Die atmospharische Electricität war stark und zeigte an einigen Tagen ihr tägliches zweimaliges Steigen und Fallen; ihr erstes Maximum nach Sonnenaufgang trat zwischen 9 und 10 Uhr ein; ihr zweites nach Sonnenuntergang zwischen 7 und 8 Uhr.

Der 8. Febr. war heiter und warm. Abends 77 Uhr zeigte sich bei völlig klarem Himmel am nord-Östlichen Horizont eine graue hellglanzende Wolke, welche sich in einen Bogen gegen Norden und von da gegen Nordwesten wandte; sie liess einen hellweissglanzenden Streifen eines Cirkelsegmentes zurück, welcher gegen 190 westlich vom Nordpunct (in der Richtung des magnetischen Meridians) seine hochste Hohe von ohngefahr 6-7 Grad erreichte. Sobald sich dieser Lichtbogen gebildet hatte, wozu etwa & Stunde Zeit erforderlich war, verbreitete sich zwischen ihm und dem Horizont ein heller Schein, schwachem Mondschein ahnlich, und nun erhob sich plotzlich von der obern Peripherie des Bogens eine hellweisse Saule von ohngefahr 12 Grad Breite, sie stieg westlich vom Erdmeridian und etwas östlich vom magnetischen Meridian in die Hohe; auf sie folgten in Kurzem zu beiden Seiten viele kleine Strahlen oder vielmehr Licht-- säulen, welche aber nicht von dem Lichtbogen allein, sondern auch von dem nordlichen Horizont selbst unter dem Lichtbogen in die Höhe stiegen. Ihr unterer Anfang blieb immer auf dem Lichtbogen oder dem Horizont aussitzend, sie blieben hochstens 3 Minuten lang stehen und verschwanden dann plötzlich ihrer ganzen Länge nach. diese Strahlen hatten eine hellweisse der Milchstrasse

ähnliche Farbe, sie divergirten etwas nach oben, und hatten eine Breite von I bis gegen 2 Grad, ihre Breite schien am obern und untern Ende dieselbe zu seyn, sie endigten sich oben ohne Zuspitzung. Dieses Säulenschießen währte nur wenige Minuten; während desselben bildete sich an ihrem obern Ende ein zweiter mit dem untern parallellaufender Bogen von dunkelpurpurrother Farbe, welcher aber nicht so bestimmt begränzt war wie der erstere untere, sondern nach oben und unten ins Unbestimmte zersliessend erschien (oder vielleicht näher bezeichnend, jede Lichtsäule schien bei ihrem Verschwinden oben in ein rothes Feuer überzugehen, wodurch bei dem gewöhnlich plötzlich und schnell aufeinanderfolgenden Verschwinden von mehrern Lichtsäulen ein rother Lichtbogen gebildet wurde). Die rothe Farbe dieses Bogens unterschied sich von der Farbe einer Abendrothe durch ihre Durchsichtigkeit, sie liess sich etwa dem rothen durchsichtigen Feuer vergleichen, welches entsteht, wenn Alkohol mit einer Strontianauflösung angezündet wird. Kurze Zeit, nachdem sich dieser Bogen östlich und westlich mehr verbreitet hatte, wobei ebenfalls der untere weisse Lichthogen sich mehr über den Horizont erhöhte, bildeten sich unbegränzte, runde, wolkenähnliche, hellweisslichgraue Massen, welche den Raum zwischen beiden Bogen erfüllten, jedoch so, dass sie dem untern Bogen größtentheils näher stunden; es waren deren 7 bis 8 von 5 bis 4 Graden Durchmesser, welche übrigens so wenig als der Lichtbogen selbst wirkliche Wolken waren, vielmehr konnte man durch sie selbst kleine Sterne unterscheiden. Diese wolkenähnliche Massen zeigten ei-

nen merkwürdigen polarischen Lichtwechsel, ihr Leuchten und Verlöschen schien sich östlich und westlich vom magnetischen Meridian zu entsprechen; auf das Erlöschen einer Lichtsläche auf der , westlichen Seite erfolgte gewöhnlich plötzlich ein ähnliches diesem entsprechendes Leuchten auf der östlichen Seite und umgekehrt. Dieses abwechselnde Leuchten und Verlöschen erfolgte oft mehreremal aufeinander zwischen 2 gegenüberstehenden Wolken, das Leuchten der einzelnen Wolken währte höchstens 1 Minute, ihr Erlöschen erfolgte gewöhnlich etwas langsam (ähnlich wie ein Hauch von einer polirten Metallfläche verfliegt), zuweilen aber auch plötzlich (dieses geschah vorzüglich später während der größten Stärke des Nordlichts). Nach mehreren Lichtabwechslungen zwischen 2 Wolken verlöschten gewöhnlich beide und nun fing eine zweite zu leuchten an, mehreremal erfolgte dieses auf einer zunächst unter der verlöschten Wolke stehenden. Zuweilen correspondirte das Verlöschen einer größern Wolke mit dem plötzlichen Louchten von 3 bis 4 kleinern auf der gegenüberstehenden Seite, welche dann auf ühnliche Art in ihrem Leuchten und Verlöschen mit der grösern Wolke abwechselten. Auf einer und derselben Seite des magnetischen Meridians fand nie zwischen 2 dieser Wolken (etwa zwischen einer hoher / und tiefer stehenden) ein ähnliches abwechselndes Erleuchten und Verlöschen statt; im magnetischen Meridian selbst liess sich keine leuchtende Wolke bemerken; übrigens leuchteten auch oft einzelne Wolken vorzüglich an ihrem Rande, ohne dass sich eine bestimmte Ordnung erkenhen liess, vorzüglich war dieses auf der westlichen Seite der

Fall, wo überhaupt immer ein größerer Vorrath von leuchtender Materie zu seyn schien, die Wolkenmassen reichten hier bis an den nordwestlichen Horizont. Diese Lichtsbwechslungen währten ohngefahr eine Stunde von 8 bis 9 Uhr. Indessen hatte sich der untere weissliche Lichtbogen um mehrere Grade weiter über den nordlichen Horizont erhöht, ein zweites weit stärkeres Strahlenschießen erfolgte nun, ein purpurrother Lichtbogen begränzte die Lichtsäulen ebenfalls oben. Während diess geschah, bildeten sich aufs Neue lichte Wolkenmassen, welche abwechselnd während dem Strahlenschießen leuchteten und verlöschten. Das Licht der Wolkenmassen blieb immer weiss, die Lichtsaulen erschienen unten weiß, gegen ihre Mitte zu gelblichweiss, oben bis ins Rothe übergehend; die Wolkenmassen schienen dem Auge näher zu seyn als die Lichtsäulen. Zwischen 9½ bis 9¾ Uhr schien das Nordlicht seine größte Höhe erreicht zu haben, der untere Lichtbogen hatte sich nach und nach bedeutend erhöht und stund 20 Grade über dem Horizont, er dehnte sich am westlichen Horizont 57°, am östlichen 40 Grade *) von seinem Mittelpuncte aus, so dass er sich im Ganzen auf ohngefahr 80 Grade des Horizonts erstreckte. Die höchsten Stellen der Lichtsäulen und des rothen Bogen erreichten 28 bis 29 Grade, - Gegen 10 Uhr wurde das Strahlenschießen seltner, der Lichtwechsel

^{*)} Unser Gesichtskreis ist gegen Nordwesten etwas mehr beschränkt als gegen Nordosten, gegen Nordwesten bilden die uns gegenüberstehenden Berge mit dem wahren Horizont einen Winkel von 2 Graden, gegen Nordost nur von 52 Minuten; daher diese Verschiedenheit in der Größe des für uns siehtbaren Bogens.

Schübler über das Nordlicht

der Wolkenmassen schwächer, gegen 11 Uhr hatten alle Lichtabwechslungen aufgehört, der untere weise Bogen erniedrigte sich immer mehr und verschwand endlich gegen Mitternacht am nordwestlichen Horizont; während der ganzen Dauer des Nordlichts war der Lichtbogen allein anhaltend leuchtend stehen geblieben, und hatte dieselbe Krümmung beibehalten, so dass während der größten Stärke des Nordlichts nur ein größeres Segment desselben Bogens über den Horizont hervorzurücken schien. Der Himmel blieb während des Nordlichts heiter, die Sternbilder waren durch alle Strahlen und Wolkenmassen zu erkennen, einzelne Sternschnuppen sielen häufig, sie schienen dem Auge näher als das Nordlicht zu seyn. Von einem Geräusch während des Phänomens konnte man nicht das Geringste hemerken. Seine Lichtstärke war schwach, sie näherte sich höchstens zuweilen der des Mondscheins; die 7 bis 10 Stunden von hier von SSO. nach NNW. vorüberziehende Jurakette, über welcher das Nordlicht zum stand, war einem Theil nach erleuchtet, so dass sich einzelne Puncte dieses Gebirgszugs erkennen liessen.

Ich bedauerte sehr, das ich gerade an diesem Abende von hier abwesend war (ein vom Herrn Mechanicus Schenk in Bern etwas ins Grossere gut ausgeführter Versuch der Beleuchtung mit Stein-kohlengas *) veranlasste mich diesen Abend in Bern

Die im Berner Oberland in der Nähe des Thuner Sees zu Boldingen sich findenden Steinkohlen, welche schon längst von einzelnen Feuerarbeitern gebraucht werden, eignen sich sehr gut dazu; es ist eine Art Grobbohle;

za verweilen), so dass ich während des Nordlichts selbst keine nähere Beobachtung der meteorologischen Instrumente anstellen konnte, welches ich sehr in Ansehung der atmosphärischen Electricität gewünscht hätte, obgleich die bedeutende Entsernung, in welcher dieses Nordlicht von hier aus zu stehen schien, keinen unmittelbaren Einflus aufs Electrometer erwarten lässt. Die oben bemerkte Höhe des Nordlichts verdanke ich Herrn Desberger (Lehrer der Mathematik am hiesigen Institut), welcher diess Nordlicht vom Anfang bis zu Ende beobachtete; die nähern Bestimmungen der einzelnen Puncte nach Graden konnten wir erst an dem folgenden Abend aus der Höhe der Sternbilder und anderer Puncte der uns gegenüherstehenden Gebirgskette vornehmen. Die Magnetnadel war nach Hrn. Desberger während dem Nordlicht etwas unruhig, übrigens hochstens 8 bis 10 Minuten weiter als gewöhnlich zu dieser Tagszeit nach Westen abweichend; ob der höchste Punct des leuchtenden Bogens genau in der Richtung des magnetischen

ein Pfund derselben giebt im Mittel 31/2 Berner Cubikschuh, durch Kalkmilch gereinigtes brennbares Gas,
wodurch ein weißes Licht von der Stärke eines Talglichts (von denen 6 auf ein Pfund gehen) 5 Stundenbrennend erhalten werden kann; 100 Pfunde der Kohle
lassen 70 Pfund Coaks zurück, durch welche im Grofsen bei einem folgenden Versuch ein zweites gleichgroßes Quantum gegläht werden kann, die vortheilhafter aber von Feuerarbeitern zu andern Zwecken augewandt werden. Ein Centner dieser Steinkohle kostet
in Bern 21 Batzen, so daß sich die Sache im Großen
mit Vortheil anwenden läßt, sobald die erste Einrichtung einmal durchgeführt ist.

Meridians lag, der obigen Abweichung der Magnetnadel entsprechend war, kann ich nicht mit Bestimmtheit angeben. Die zunächst auf das Nordlicht folgenden Tage zeigten mir in meteorologischer Hinsicht, vorzüglich in Ansehung der atmosphärischen Electricität folgendes:

Der 9. Febr. (folgender Tag) war vollkommen heiter und warm mit hohem Barometerstand, gegen 6 Linien über seiner mittlern Höhe. Wir hatten schwachen Nordwind; demohngeachtet erniedrigte sich die Temperatur selbst Nachts nicht bis zum Gefrierpunct. Die atmosphärische Electricität war so stark, als sie es gewöhnlich bei heiterer Witterung in dieser Jahrszeit zu seyn pflegt; das tägliche zweite electrische Maximum nach Sonnennntergang trat um 7½ Uhr mit 1 27° E. ein, die Nacht hindurch fiel die Electricität wiederum wie gewöhnlich, ich fand sie um 10 Uhr 1 10°; es fielen viele Sternschnuppen.

Der 10. Febr. blieb noch völlig heiter, das Barometer fing an merklicher zu fallen, es stund Abends schon 2 Linien tiefer, die Temperatur war Mittags 4,4, der Wind N. und NW., die Luftelectricität war heute stärker als gewöhnlich, selbst in den Nachmittagsstunden, wo sie bei heiterer gelinder Witterung gewöhnlich am achwächsten ist, blieb sie 420, sie stieg nach Sonnenuntergang gegen 8 Uhr 435 Grade, bei völlig klarem Himmel ohne bemerkbaren Nebel; Sternschnuppen fielen häufig.

Der 11. Febr. (5te Tag nach dem Nordlicht) zeichnete sich noch mehr durch seine starke 4. E. aus; schon um 7 Uhr fand ich sie bei nur wenig

bewölktem Himmel und NV. = 40, um 9½ und 11 Uhr stieg sie bis 45° und 50° bei 45,5° R. und aphaltend fallendem Barometer; eine Stärke der 4 Electricität, wie ich sie bisher nur bei strenger Winterkälte in Duft und Nebel, oder in Wolken auf Gebirgen, oder auch bei heiterm Himmel auf einzelnen freien hohen Puncten, oder bei fallendem Regen und Schnee selbst gefunden hahe. Der Wind drehte sich gegen Mittag nach S., um 2 Uhr was die El. = 450° bei 8,8° R. Nachts bewölkte sich der Himmel völlig mit schwächer werdender positiver Electricität.

Der 12. Febr. Morgens war noch etwas heiter bei + 2º R., die Luftelectricität war 3 Stunden nach Sonnenaufgang + 359, Mittaga bei bewölktem Das Barometer fiel noch immer Himmel of 18. tiefer his 3 Uhr Nachmittags (es war seit dem 9ten Febr. um & Linion gefallen), Um 5x fiel mit stürmischem Südwind Regen, wohei die Electricität ina Negative überging, ich fand sie bei Regen um 51 = - 60° , um $5\frac{1}{2}$ = - 190° ; von 4 Uhr fiel dichter Schnee bis gegen 5 Uhr, um 4 war dessen El. + 700, um 4 = + 80°, um 5 fiel wieder Re-/ gen mit - 50° E. Abends atieg das Barometer wieder etwas. Die folgenden Tage bis zum 17. blieh die Witterung größtentheils trüb, mit veränderlichem Barometer, und abwechselnd vorüberziehenden. Regen und Schnee. Den 15. war die El. bei Schnee. 4 50%, den 14. bei Regen — 60%, den 16. bei Schneen graupeln + 55°, worauf sich am 17. die Witterung wieder authelle.

Ich wage es nicht zu entscheiden, ob die oberen Schichten unserer Atmosphäre durch dieses, Nordlicht Electricität mitgetheilt erhielten, welche 10 Schübler über das Nordlicht am 8. Febr. d. J.

sich an den folgenden Tagen tiefer sonkte und auf die Erdfläche zurückkehrte, oder ob dieses ein bloß sufälliges Zusammentreffen aus andern uns unbeskannten Ursachen war.

. Schon langst hatte ich mir vorgenommen, Ihnen die Berichtigung einiger Einwürse mitzutheilen, welche sich gegen die Richtigkeit meiner von dem Jahr 1811. an, in mehreren Heften Ihres geschätzten Journals der Cheinie, mitgetheilten Untersuchun-: gen über die atmosphärische Electricität machen liessen; ich wollte dieses bei dieser Gelegenheit um so weniger unterlassen, indem sich vielleicht manche Naturforscher, denen die frühern Verhandlunlungen über diesen Gegenstand bekannt sind, diese! Einwürfe zum Theil machten ohne die Gelegenheit zu haben, die Beobachtungen unter verschiedenen: Verhältnissen zu wiederholen. - Ich stellte meine Beobachtungen alle mit dem Voltaischen Apparat an, mit einer durch Feuer bewaffneten Spitze des Zuleitungsdrahts; es liefse sich daher die Einwendungmachen, dass die von mir beobachtete Electricität nicht wirklich von freier Electricität in der atmosphärischen Luft herrühre, sondern auf der Spitze des Zuleitungsdrahts erst durch Feuer und Rauch erzeugt, worden sey. - Um mich näher zu überzeugen in wie fern dieser Einwurf begründet ist, indem allerdings durch Rauch und Dampf etwas Electricität erzeugt wird, stellte ich wiederholt denselben Versuch im Freien und in geschlossenen be-Wohnten Zimmern und in Gebäuden überhaupt an. In dem letztern Fall konnte ich durch Abbrennung

von so wenig Zunder oder Schwefel nie Electricitit am Voltaischen Electrometer erhalten. Selbst in: den Nachmittagsstunden des Sommers, wo die atmosphärische Electricität gewöhnlich bei heiterem Himmel am schwächsten ist, sind 3 Grane Zunder oder Schwefel im Freien hinreichend, um das Voltaische Electrometer oder ein kleines leidner Fläschchen sur nähern Untersuchung in hinreichende Ladung zu bringen, während ich selbst durch das Abbrennen von 100 Gran Zunder in Gebäuden kaum einige Spuren von Electricität am Voltaischen Electrometer erhalte; noch unbegründeter ist dieser. Binwurf einer durch Verdünstung erzeugten Electricität, wenn man sich statt des brennenden Zunders. des Schwefels bedient, indem sich die in größern-Quantitäten durch Verdünstung entstehende Electricität nicht mehr bemerken lässt, sobald die verdampfenden Körper in helle Flammen ausbrechen *). Die Ladung des atmosphärischen Electrometers geschieht aber gerade weit schneller, wenn statt des Zunders ein rasch brennender Schwefelfaden auf die Spitze des Zuleitungsdrahts befestigt wird.

Ich bediente mich bei meinen Beobachtungen nie des so empfindlichen Benetischen Electrometers, weil das Voltaische Electrometer eine ihm mitge-

^{*)} Werden auf einer mit dem Electrometer in Verbindung.
stehenden isolirten Metallscheibe feuchte Holzspäne
über einige glühende Kohlen gelegt, so dass sie einen
starken Damps verbreiten, so divergirt das Electrometer mit — E, diese Electricitätsentwicklung hört auf,
sobald die Holzspäne in helle Flammen auflodern.
Durch brennenden Schwesel konnte ich auf diese Art
beine Bleetricität erhalten.

theilte Ladung länger behält, genauer nach Graden beobachtet werden kann, und sich stärkere Electritätsgrade, welche so häufig in der Atmosphäre dem Beobachter vorkommen, leicht durch stufenweißs weniger empfindliche Electrometer auf das erste Voltaische Fundamentalelectrometer reduciren lassen.

Die schnellen Abwechslungen zwischen + E. und - E, welche ich bei Niederschlägen aus der Atmosphäre oft beobachtete, könnte man etwa aus der schnell abwechselnden de E und - E, zu erklaren suchen, welche nach Herrn Prof. Erman's merkwürdiger Beobachtung in dem, mit einem kurzen Leiter verschenen Benetischen Electrometer bei blossem Auf - und Abwärtsbewegen durch electrische Vertheilung im Zuleitungsdraht entsteht. Ich konnte an dem mit Feuer bewaffneten Voltaischen Electrometer bei ruhig heiterem Wetter nie eine negative Divergenz des Electrometers erhalten. wenn ich auch absichtlich den Zuleitungsdraht wiederholt abwarts bewegte, oder wenn auch ein abwärts blasender Wind die kleine Flamme Rauchsäule abwärts wehte, ich erhielt unter diesen Umständen jedesmal + E; noch kommt hinzu, dass ich diese Abwechslungen zwischen + E und - E beinghe blos bei wirklichen Niederschlägen und Gewittern beobachtete, und sie nicht bloss ei--nige Grade des Benetischen Electrometers betragen, sondern auch bei feststehendem Zuleitungsdraht oft auf Hunderte von Graden des Voltaischen El. ansteigen, zu deren Messung Jas erste empfindliche El. gar nicht mehr hinreicht; ein kleines leidner Flaschehen lässt sich oft wiederholt bis zu Funken diesen entgegengesetzten Electricitäten laden. Dass den verschiedenen Wolkenschichten oder deren Producte oft wirklich diese abwechselnde Electricitäten zukommen, wird noch wahrscheinlicher
aus der Beobachtung, welche sich am deutlichsten
bei den im März und April oft schnell auseinander
folgenden Niederschlägen von Regen, Schnee, kleinen Schlossen, Schneegraupeln etc. machen läst,
ich beobachtete gewöhnlich, mit jedem neuen der
Form nach abgeänderten Niederschlag, eben so
schnell die entgegengesetzte Electricität eintretend,
manchmal genau von derselben Stärke, zuweilen
verfolgte ich Stunden lang diese Abwechslungen.

Ich glaube mich durch diese Erscheinungen überzeugt zu haben, dass die durch Feuer oder Vertheilung etwa entstehende Electricität, auf die von mir erhaltenen und in dieser Zeitschrist mitgetheilten Resultaten, keinen bemerkbaren sehlere hasten Einflus besitzen konnten.

Versuche

und Beobacktungen die Raja Torpedo betreffend,

angestellt von John T. TODD, Schiffswunderat.

'Aus dem Englischen ') vom Prof. Meinecke.

WV ahrend das Königl. Schiff Lyon bei dem Vorgebirge der guten Hoffnung im Jahr 1812. stand, wurden die Netze, wie gewöhnlich, haufig ausgeworfen, um die Mannschaft mit Fischen zu versorgen, und man fing, außer vielen eßbaren Arten, auch nicht selten Zitterrochen. Dadurch erhielt ich Gelegenheit, folgende Beobachtungen anzustellen, deren Unvollkommenheit ich mit der manus nuda in meiner Lage entschuldigen muß. Der Fisch wurde immer des Morgens gefangen und so bald als möglich zu Untersuchungen benutzt. Konnte dieß nicht sogleich geschehen, so wurde er in ein Faß mit Seewasser gesetzt, worin er zuweilen drei, und einmal auch fünf Tage leben blieb.

Der am Kap vorkommende Zitterrochen unterscheidet sich, so weit ich ihn beobachten konnte, von dem auf der nördlichen Erdhälfte nur durch seine geringere Größe; denn er hat nie mehr als

Philosophical Magazine. 1816. Jul. und Philosophical Transactions 1816. P. 1.

Stis 8 Zoll Länge und nie mehr als 5½ bis 5 Zoll Breite. Die Farbe des Thieres ist bunt: an der Oberseite zeigt es nussbraune, röthlichbraune und Purpurfarben, und an der Unterseite ist es graulichweiß, gelblichweiß oder weiß und schwarz gefleckt.

Die Säulen seines electrischen Organs sind verhältnissmäsig größer und zahlreicher als Hunter sie an der Torpedo von Rochelle beschreibt. Abgesondert und vom äußern Druck besreit, nehmen sie die Gestalt von Cylindern au, wie man dieß deutlich erkennt, wenn sie an einem ihrer Enden aufgehangen werden. Die verschiedenen Gestalten, welche sie bei einem Horizontaldurchschnitt zeigen, rührt her von ihrer ungleichen Verbindung unter einander durch die Netzsubstanz.

Die electrischen Organe liegen unter dem Bosen der halbmondformigen Knorpel der Brustflossen, so dass sie ganz heherrscht werden von den Muskeln, die an diese Knorpel inserirt sind. Daber mus jede Seitenbewegung dieser Knorpel zu dem Rumpse hin, und durch jede größere Krümmung dieser Knorpel das electrische Organ zusammengedrückt werden. Auch verbindet ein Muskelapparat die vordere Seite dieser Knorpel mit einem Fortsatze an der Vorderseite der Hirnschaale, wodurch die Thätigkeit des electrischen Organs befördert zu werden scheint.

Die untern hintern Enden der Bauchflossen sind mit Blattchen einer Knochensubstanz bedeckt, die von der Epidermis überzogen sind.

Zu den electrischen Organen geht eine weit größere Menge von Nervensubstanz als zu irgend einem andern Organg. Da dieser Umstand andern Beobachtern nicht als wichtig erschienen ist, so wird hier besonders darauf aufmerksam gemacht.

Die Schläge der von mir beobachteten Zitterrochen erstreckten sich niemals über die Schulter und selten über das Ellbogengelenk. Die Stärke der Schläge (bloss berechnet nach körperlicher Empfindung) war sich gleich, man mochte das Thier berühren wo man wollte, aber sie stand in deutlichem Verhaltniss mit der Lebensthätigkeit des Thiers, und umgekehrt. Im Allgemeinen erfolgte der Schlag auf die Berührung, oder auf eine Reitzung, als Drücken, Stechen oder Quetschen, zuweilen sogleich, oft aber nur nach mehrmaliger Wiederholung. Nicht selten jedoch erlitten die - Fische, auch wenn sie ganz lebhaft waren, eine solche Reizung, ohne einen Stoß zu geben. Auch zeigte sich keine Regelmässigkeit der Zwischenraume bei den Schlägen. Zuweilen geschahen sie so haufig, dass man sie kaum zählen konnte, zur andern Zeit konnte ich nicht mehr als einen oder zwei erhalten, und in einigen Fällen war es gans unmöglich, einen Stofs von ihnen herauszulocken. Ergriff man sie mit der Hand, so dreheten und wandten sie sich zuweilen mit sichtbarer Anstrengung ihrer Muskelthätigkeit, und wenn sie sich auch nicht losmachen konnten, so thaten sie doch keinen Schlag. In einigen Fallen jedoch nahmen sie sogleich zu ihrer electrischen Kraft ihre Zuflucht.

Die electrische Entladung war im Allgemeinen von einer Muskelanstrengung begleitet. Das zeigte sich deutlich durch das Anschwellen der obern vordern dem Schädel gegenüberstehenden Seite und durch das Zurückziehen der Augen. Diess war so deutlich, dass wenn das Thier von der Hand eines Andern gehalten wurde, ich ost vorausbestimmen konnte, wann er den Schlag erhalten werde. Jedoch tänschte ich mich zuweilen, so dass ich selbst electrische Schläge erhielt (zumal wenn das Thier schon geschwächt war), ohne die Muskelthätigkeit voraus bemerkt zu haben.

Zwei dieser Thiere, ganz gleich und unter möglichst gleichen Umständen, wurden abgesondert in Fasser gesetzt: aus dem einen lockte man haufige Schläge durch Reitzung, durch Berühren, Stethen und dergl., das andere liefs man in Ruhes Das erste wurde matt, die Starke seiner Schläge verminderte sich und es starb in kurzem: seine letzten Schläge erfolgten in ununterbrochener Folge, ohne eine andere Empfindung als ein Prickeln in der Hand hervorzubringen. Das andere Thier blieb lebhast und lebte bis zum dritten Tag. Diese Vernuche wurden mehrmals mit demselben Erfolge wiederholt. Auch wurde bemerkt, dass diejenigen, welche sehr haufige Schläge gaben, in kurzer Zeit èrmatteten und starben, während die, welche sie zurückhielten, am langsten lebten.

Zwei gleiche Torpedos, unter gleichen Umständen, bewahrte man auf, und entlockte einer derselben mehrere Schläge, ohne dass sie dadurch geschwächt schien. Man ließ sie darauf ruhig bis
zum folgenden Tage. Dann wurden sie beide untersucht und man fand, dass das Thier, welches
vorher keine Schläge gegeben, jetzt sehr leicht da-

Journ. f. Chem. u. Phys. 19. Bd. 1. Heft.

su gereizt werden konnte, während es sehr schwiejg war, das andere zu reizen.

Ich machte einen Einschnitt auf beiden Seiten zwischen der Hirnschaale und den Kiemen einer lebendigen Torpedo, und schob die electrischen Organe zur Seite, um die Nerven zu entblößen und zu durchschneiden. Sie wurde darauf wieder in ein Faß mit Seewasser gesetzt. Als ich sie zwei Stunden nachher wieder untersuchte, so fand ich es unmöglich, durch irgend eine Reizung-wieder einen Schlag von ihr herauszulocken, und dennoch schien sie mehr Thätigkeit und Lebendigkeit als zuvor zu besitzen, und lebte so lange als die übrigen, welche keine Schläge gegeben und keine sole che Operation ausgehalten hatten.

Von zwei andern Zitterrochen wurden die Nerven des einen, wie vorhin angegeben, durchschnitten. Beide wurden abgesondert in ein Fass gesetzt und in Ruhe gelassen. Diess geschah Morgens, und als sie Abends untersucht wurden, so war es unmöglich, sie an Thätigkeit und Lebendigkeit von einander zu unterscheiden.

Zwei andere wurden einer ähnlichen Untersuchung unterworfen: dem einen Thiere wurden die Nerven der electrischen Organe durchschnitten. Beide setzte man abgesondert in ein Gefäs und reizte sie auf gleiche Weise. Von dem unverletzten Thiere empfieng man Schläge: nach häusiger Wiederholung wurde es schwach und unfähig zu electrischen Schägen und starb bald. Die letzten Schläge erstreckten sich kaum bis über das zweite Fingergelenk, und waren so schwach, das viele Ausmerksamkeit dazu gehörte, sie zu bemerken. Von dem

andern konnte man keinen Stoss erhalten; es zeigte sich so lebhaft als vorher und lebte bis zum folgenden Tage. Diese Versuche wurden häufig wiederholt und immer mit beinahe ganz gleichem Erfolg.

Als man nur die Nerven des einen electrischen Organs durchschnitt an einem lebenden Zitterrochen, der vorher Schläge mitgetheilt hatte, so fand man das Thier noch der electrischen Erschütterung fahig, wenn man es reizte, und konnte auch keine Verminderung der Stärke derselben wahrnehmen. Nachdem das eine electrische Organ ganz weggenommen worden, so fuhr das Thier fort, Electricität zu zeigen.

Man durchschnitt einen der Nerven an beiden Organen eines Zitterrochen, der vorher Erschütterungen gezeigt hatte, und fand nach dieser Veranderung, dass das Thier noch ferner fahig war, Erschütterungen mitzutheilen.

Man führte einen Draht durch das Gehirn eines sehr lebhaft electrischen Zitterrochen; darauf hörte alle Bewegung auf und keine Reizung konnte den electrischen Schlag erregen.

Niemals empfieng ich einen Stoß von dem Thiere, wenn ich es an den Enden der Seitenflossen hielt.

Aus diesen Beobachtungen glaube ich folgende Schlüsse ziehen zu können:

1. Dass die electrische Entladung dieses Thiers eine Aeuserung seiner Lebensthätigkeit ist, und in Verhältniss steht mit dem Grade seiner Lebendigkeit und der Vollkommenheit des Baus der electrischen Organe.

- 2. Dass die Thatigkeit der electrischen Organe vollkommen freiwillig ist.
- Jass die häusige Thätigkeit der electrischen Organe dem Leben nachtheilig ist, und lange fortgesetzt das Thier des Lebens beraubt. Ist dieser Fall die Anzeige eines allgemeinen Gesetzes für alle Thiere, dass eine lange fortgesetze freiwillige Thätigkeit sie des Lebens beraubt? Woher die Schnelligkeit, womit in diesem Falle das Leben authört? Ist sie vielleicht nur die Folge der Rückwirkung des Schlages auf das Thier?
- 4. Dass die Thiere, an welchen die Nerven der electrischen Organe durchschnitten sind, die Krast verlieren, electrische Schläge mitzutheilen, aber weit lebhaster werden und länger leben als die unverletzten, welche diese Krast fortüben. Ist der Verlust dieser Krast die Folge des Verlustes des Willens über das Organ? Hat diese Thatsache Aehnlichkeit mit den Wirkungen der Castration?
- 5. Dass der Besitz des einen der beiden Organe hinreichend ist, den Schlag hervorzubringen.
- 6. Dass ein vollkommner Zustand aller Nerven der electrischen Organe zur Hervorbringung des Schlags nicht nothwendig ist.

Und 7. kann aus dem Ganzen geschlossen werden, dass eine genaue Beziehung Statt findet, sowohl zwischen dem Nervensysteme und den electrischen Organen, als auch zwischen diesen und den
übrigen Organen des Thiers. Diess erkennt man 1.
aus der großen Menge Nerven, die zu den electrischen Organen führen, und 2. aus dem Einflusse
der Thatigkeit der electrischen Organe auf das Leben des Thiers, und umgekehrt.

Analyso

eines natürlichen Bittererdehydrats.

Von.

VAUQUELIN*).

Frei übersetzt vom Prof. Meinecke.

Die in Amerika entdeckte Bittererde besteht aus weissen, glänzenden Blättehen von perlmutterartigem Ansehen; das Fossil ist weich und fühlt sich settig an. Die Blättehen sind biegsam und daher schwierig, zu pülvern **).

^{*)} Annales du Musée, XX, & (116. Heft der Sammlung seit 10 Jahren).

^{**)} In dem Amerikanischen Journale 2. Th. N. 1. S. 26, giebt Bruce, Prof. der Mineralogie zu Neuvork, felegende Kennzeichen dieses Fossils an:

Die Farbe ist weife, ine grünlichweise übergehend. Der Glanz ist Perlmutterglanz. Der Bruch ist
blättrig und zwar strahligblättrig. Die Blättchen sind
einzeln durchsichtig, in Verbindung aber nur halh;
durchsichtig. An der Luft wird die Oberfläche derselben undurchsichtig. Das Fossil ist etwas elastisch. Es
hängt etwas an der Zunge. Es ist zerreiblich und das
Pulver vollkommen weiß. Sein spec. Gewicht ist 2,15.
Vor dem Löthrohr wird es undurchsichtig, zerreiblich
und verliert an Gewicht. In der Schwefelsäure, Salpetersäure und Salzeäure löst es sich auf. Es wurde entdeckt bei Hoboken in Newjersey, wo es in Trümmern

Der Rothglühhitze 20 Minuten ausgesetzt, wird es gelblich, verliert an Weichheit und Biegsamkeit, und am Gewicht 29 Hunderttheile.

Es wurde gepülvert, welches nach dem Glühen leicht zu bewerkstelligen ist, und in mit gleichem Gewichte Wasser verdünnter Schwefelsaure aufgelöst. Die Auflösung war mit Entwicklung von Hitze begleitet. Bei dem Erkalten zog sich die Mischung zu einem festen Körper zusammen. Um das Uebermaass an Saure zu vertreiben und die übrigen Salze zu zersetzen, welche neben der schwefelsauren Bittererde sich gebildet haben möchten, wurde die Mischung geglühet. Die Wiederauslösung in Wasser geschah unter Entwicklung vieler Warme. Bei dem Seihen sonderte sich eine lichte gelbe Masse ab, welche ausgesüsst und getrocknet 55 Centigramme auf 295 Centigramme des angewandeten Fossils wog.

Von 295 Centigrammen des Fossils waren 855 Milligramme bei dem Glühen verschwunden, und nach der Verbindung mit der Schweselsäure hatte das Fossil 350 Milligramme am Gewicht gewonnen: die Säure hatte sich also mit 1735 Milligrammen eines Stoffs verbunden, welcher als Bittererde erkannt wurde. Denn die Auslösung dieses Salzes war ungesärbt, der Geschmack derselben war bitter und bei dem Abdampsen krystallisirte sie wie das Bittersalz. Um jedoch vollkommen versichert zu werden, ob hier allein Bittererde mit der Schwesalzure verbunden sey, wurde die Auslösung durch

von 2 Linien bis zu 2 Zollen den Serpentinstein durchsetzt. Sein Gehalt ist 70 Bittererde und 30 Wasser.

kohlensäuerliches Kali in der Siedehitze zersetzt: die Zersetzung war gleich der des Bittersalzes.

Die gelbliche Substanz, welche sich der Einwirkung der Schwefelsaure entzogen hatte, zeigte sich bei der Analyse als bestehend aus 7 Centigrammen Eisenoxyd, 5 Centigr. Kieselerde und 16 Centigr. Bittererde. Die Analyse gab also

Bittererde 64
Wasser 29
Eisenoxyd 2,5
Kiesel 2

97,5
Verlust 2,5

Hieraus scheint sich zu ergeben, dass dieses Fossil eine Verbindung des Wassers mit Bittererde oder ein Bittererdehydrat ist, dessen geringer Gehalt an Kieselerde und Eisen als eine zufällige Einmengung angesehen werden muss *).

Diese Analyse stimmt überein mit der Annahme, dass die Hydrate der Oxyde so viele Antheile Wasser enthalten, als in dem Oxyde Sauerstoff befindlich. Ist das Gewicht eines Antheils Bittererde = 2,500 (1,500 Magnium + 1,000 Sauerstoff) und das Gewicht eines Antheils Wasser = 1,125, so besteht das Bittererdehydrat aus 68,966 Bittererde und 51,054 Wasser. Mks.

Fortgesetzte Nachrichten

über verschiedene chemische und hüttenmännische Erfahrungen.

Von W. A. LAMPADIUS.

- 1. Die Beleuchtung mit Steinkohlengase in dem Königlichen Amalgamirwerke bei Freiberg, geht fortdauernd sehr gut von statten. Ich lasse mittelst einer Retorte, welche 8 Pfund Steinkohlen fasst, jede Nacht drei Räume, den Anquicksaak, die Wächterstube und 1 kleines Zimmer erleuchten. Das Licht haben wir, durch die wiedergewonnenen Coacks und das Theer, fast ganz umsonst.
- 2. Dass die Salzsäure oxydirtes Hydrogen enthält, ist außer allen Zweisel. Ob aber ihr neben dem Hydrogen nicht noch eine brennbare Basis zum Grunde liegt, habe ich darum noch nicht mit Bestimmtheit ausmitteln können, weil in dem Augenblick, als bei sehr erhöheter Temperatur die wahre Zerlegung der Salzsäure durch Eisen und Kohlenstaub in dem eisernen Rohre beginnt, die Entwickelung des kohlensauren Gases, des gasförmigen Kohlenoxydes und des gekohlten Hydrogengases mit einer Hestigkeit vorgeht, welche fast einer Explosion gleicht, welche mir dann einen Theil des Kohlenstaubes und Eisens aus dem glühenden Eisenrohre in das Entbindungsrohr und in die Wan-

ne wirst, und dadurch die Aussindung eines andern Stoffes verhindert. Ferner ist die eben gedachte Gasenthindung so haufig und plotzlich, dass ich noch das Gas nicht genau messen und wiegen konnte, um hiernach aufzusinden, wie viel am Gewicht der zerlegten Salzsaure fehlt. Ein Hauptexperiment über diese Zerlegung ist folgendes: In ein geschmiedetes eisernes Rohr bringe ich 2 Unzen Eisenfeile und 1 Unze ausgeglüheten Kohlenstaub, und lege das Rohr in meinen sehr stark ziehenden Windosen (s. Handbuch zur chemischen Analyse der Mineralkörper. Freiberg 1801. d. angehängte Kupfertafel). Zur Austreihung des salzsauren Gases dient eine mit 1 Unze geschmolzenem Kochsalze und 2 Unzen calcinirtem Eisenvitriol gefüllte hessische irdene Retorte, und der Ausgang des eisernen Rohrs steht mit der pneumatischen Winne durch ein krummes Ghasrohr in Verbindung. Ehe die Retorte Feuer bekommt, wird das Rohr zum Glühen gebracht und es entwickeln sich etwa 10 C. Zoll oxydictes Kohlengas, wahrscheinlich durch Eindringen des Kohlenstoffs in das Eisen und Absetzung eines Theiles Kohlen- und Sauerstoffes aus der Kohle verankefst. Giebt man nun der Retorte Feuer und lässt das Rohr mässig glühen, so geht bloss salzsaures Gas mit ohngefahr 20 C. Zollen Gas vom zerlegten Wasser, welches durch Vermengung des Salzes mit Vitriol aus der Lust wieder hinzutrat, erzeugt wird. Letzteres hört bald auf, und es kommt bloss salzsaures Gas, sich im Wasser der Wanne verdichtend. So wie man aber das Rohr bis zum heftigen Weissglühen erhitzt, so tritt plötzlich die oben erwähnte Zerlegung der Salzsaure selbst ein. Wie gesagt, ist nun die Gasent-

26 Lampadius über verschiedene chemische

wicklung so häufig, dass ich trotz der Menge verloren gehenden Gases doch über 500 C. Zoll der oben genannten 3 Gasarten aus 1 Unze Kochsalz erhalte. Wer nur einigermaassen die Erscheinung der Wasserzerlegung durch Kohle und Eisen kennt, wird sich bald überzeugen, dass hier etwas anders vorgeht. Aber das höchste Weissglühen des Rohres, welches man, um dessen Verbrennen und Schmelzen zu verhüten, mit Thon beschlagen muß, ist unbedingt nöthig.

Alle bisherigen und noch verbessert fortzusetzenden Zerlegungsversuche der Salzsäure werde ich in dem weiter unten anzuführenden Werke mittheilen.

- 3. Die von mir früher vorgeschlagene Roharbeit auf unserm Hütten, mit zuvor durch Destillation entschwefelten Schwefelkies, ist sehr gut im Grossen von Statten gegangen. Es bleibt noch Schwefel genug in den Rückstanden um Rohstein zu bilden.
- 4. Die Prüfung mehrerer Sorten von bituminösen Holz- und Braunkohlen aus der Zittauer Gegend, lehrten die technische Anwendung dieser Brennmaterialien, außer der gewöhnlichen, zur Vittriol- und Alaunfabrication, zur Düngung, zum Verkohlen und des darinn vorkommenden derben Kieses zur Bereitung von Schwefelalkohol. Sie erklärt sehr einleuchtend, wie in der Vorzeit niedergeschlagene Hölzer durch schwefelsaures Eisen oxydirt und verkohlt wurden, und sodann das Oxydationsmittel als Schwefeleisen zurückblieb.
- 5. Die Analyse mancher Hüttenproducte lieferte merkwürdige Resultate. Z. B. der sich in der Gicht des Eisenhohofens zu Mückenberg, wo nur Rasen-

eisensteine mit gallmeyfreiem Kalk verschmolzen werden, ansetzende Ofenbruch, besteht beinahe aus reinem Zinkoxyd, welches bis jetzt durch keine Analysen im Raseneisenstein nachgewiesen ist. Bei uns in Freiberg legt sich auch oben im Hohofen durch Sublimation in dicken Stücken ein wahrer Bleiglanz, aus 80 Blei und 20 Schwefel bestehend, an. Dieses Product entsteht bei der bleiarmen Roharbeit, welche hochstens 3 Procent Blei in der Beschickung führt. So finden sich allerorten Bestandtheile nach Proportionen zusammen, wenn sie nur suvor expandirt waren, sey es durch Auflösung, Schmelzung oder Sublimation.

- 6. Die Destillation unsers Amalgams, welche jetzt durch Ausglühecylinder (s. Hüttenkunde 2ten Theils 1ster Band) erfolgt, liess ich vortheilhaster durch liegende Cylinderretorten einrichten, welche auch wahrscheinlich bei der Zinnoberzerlegung im Großen gebraucht werden können.
- 7. Die Bereitung des hombergischen Pyrophors gelingt vorzüglich leicht, wenn man dem Pulver aus Alaun und Mehl 1 Schwefelkali zusetzt.
- 8. Die wässrige concentrirte Solution des Stärkzuckers geht, wie Herr Fabrikencommissair Dorn in Berlin zuerst fand, und ich durch Versuche bestätigte, mit Johannisheersaft in eine weinigte Gähzung, und liefert einen angenehm schmeckenden Wein.
- 9. Das Hydrogengas löset Kupfer auf, wenn man dasselbe in der Weissglühehitze über seine Kupferspane treibt. Es brennt dann mit grüner Flamme und setzt bei dem Verbrennen Kupferoxydul ab.

28 Lampadius üb. verschiedene chem. u. etc.

- no. Wenn salzsäurehaltiges Wasser in Fäulnisatibergeht, so entwickelt sich aus ihm Wasserstoffgas und der Gehalt an Salzsäure verschwindet; eine Ersahrung, welche mit jener unter 2 angeführten übereinstimmt.
- Zinkblende, welche sonst wegen des Bleigehaltes der Blende nicht thunlich ist, lasst sich bewerkstelligen, wenn man die gut ahgeröstete Blende, mit Kohlenstaub vermengt, unten in den Tiegel bringt, auf das Gemenge einen durchlöcherten Deckel legt, darüber das Kupfer schichtet, und mit Kohlenstaub bedeckt. Bei gelindem Cementirfeuer wird dann das Kupfer ohne zu schmelzen und ohne mit der Blende in Berührung zu kommen in Messing verzändert.

Alle diese und noch einige andere technische Gegenstände werde ich umständlicher behandelt im 2. Bande meiner neuen Erfahrungen, Weimar bei Bertuch, 1817., dem chemischen Publicum mitheilen,

Freiberg, den 15. Dec. 1816.

Physicalische Untersuchungen über das Jodin.

Von P. CONFIGLIACHI.

Im Auszuge übersetzt*) von J. L. G. Meinecke.

Alle Chemiker, welche das Jodin untersucht haben, versichern, dass dasselbe, einer geringen Histe ausgesetzt, in einen veilchenblauen Dunst sich verwandelt, und schon bei noch geringerer Hitze, etwa einige Grade unter dem Siedepuncte des Alkohols, ausdunstet. Die Bedingungen und nahern Umstände dieser Erscheinung aufzufinden, wurden von Configliachi drei Reihen Versuche angestellt.

Zuerst wurde das Jodin an freier Luft unter dem gewöhnlichen Drucke der Atmosphäre behandelt, zur Ausmittelung des bestimmten Wärmegrades, bei welchem das Jodin sich verflüchtigt. Die zweite Reihe von Versuchen dient dazu, den Einfluß verdünnter Luft auf die Verflüchtigung des Jodins auszumitteln. Endlich wurde mit künstlich verdichteter Luft gearbeitet. Der größte Theil dieser Versuche wurde in Volta's Gegenwart wiederholt und von ihm gebilligt.

^{*)} Giornale di Fisica di Brugnatelli. Padova. 1816. 3. Heft, und darant in Bilbliothèque Universelle. 1816. Août. p. 278.

Die Hauptfrage war: Ist das Jodin, im Zustende des veilchenfarbnen Dunstes, wirklich elastisch? Die Beantwortung dieser Frage bezweckten sämmtliche Versuche.

- I. In ein sehr kleines, dünnes und vollkommen durchsichtiges Glas wurde eine Drachme gepulvertes Jodin geschüttet und darin durch ein Wasserbad nach und nach erhitzt. Zur Bestimmung der Temperatur dienten zwei kleine sehr genaue Thermometer: die Kugel des einen war von dem Jodin umgeben und das andere in das Bad getaucht. An einem guten Barometer beobachtete man den Lust-druck. Es ergaben sich folgende Thatsachen.
- sich, wie diess auch alle Chemiker gesunden haben, nur bei einer bestimmten Temperatur; das Jodin andert seinen Zustand nicht stusenweise, wie die meisten verdunstenden Flüssigkeiten, welche bei erhöhter Temperatur endlich durch ihre Elasticität den Druck der Atmosphäre überwinden; es verflüchtigt sich auch nicht in gewissem Grade bei niederer Temperatur, wie die einen Geruch zeigenden Substanzen; es verhält sich in der Veränderung seines Zustandes vielmehr ähnlich der Schwefelsaure und den setten Oelen, wenn diese in einen elastischslüssigen Zustand übergehen.
- 2. Die zur Entstehung des veilchenblauen Dunstes und zur Entwicklung eines starken, dem Chlorin ähnlichen Geruchs des Jodins nothwendige Temperatur ist 59,8° R., unter einem atmosphärischen Drucke von 28 Zoll Quecksilber.
- 3. Diese Erscheinungen treten ein, ohne dass das feste Jodin, wie andere feste Korper, wenn

sie sich verflüchtigen, vorher einen Mittelzustand tropfbarer Flüssigkeit annimmt.

II. Der plötzliche Uebergang des Jodins in , Dunstgestalt, an freier Luft und bei einer Temperatur nicht allein unter dem Siedepuncte des Wassers, sondern auch unter dem des Alkohols, welcher schon bei einer Temperatur von 64° R. in Dunst sich verwandelt und als solcher 356 Linien Quecksilber das Gleichgewicht halten kann, - dieser plötzliche Uebergang ist zu auffallend, als dass man nicht der angeblichen Cohäsionsveränderung des Jodins auf einem bestimmtern Wege als bloss durch die Erscheinung einer Farbe sich zu vergewissern suchen sollte. Zu diesem Ende wurde eine zweite Reihe von Versuchen angestellt, um zu erfahren, wie das Jodin unter einem geringern Lustdrucke und bei verschiedenen Temperaturen sich verhält; sowohl die verdünnte Lüst einer Lustpumpe, als auch die Torricellische Leere wurde su Versuchen angewandt.

Man legte eine Drachma Jodin auf eine Glasplatte und brachte diese in einen kleinen Recipienten, welcher nur 5 Cubikzoll Inhalt hatte und mit
einer trefflichen Lustpumpe verbunden war. Man
verdünnte langsam die Lust, bis die Barometerprobe kaum noch ½ Linie Druck anzeigte. Obgleich
die Temperatur der Lust niemals unter 180 war
und einige Male darüber stieg, so entdeckte man
doch kein Zeichen eines vom Jodin ausgeübten
Drucks.

Hierauf erwärmte man langsam das Jodin vermittelst eines Brennglases, während die Barometerprobe noch immer unter E Linie Druck anzeigte Die Temperatur des Jodins stieg bald auf 60 Grad und darüber; doch statt eines zu erwartenden veil-chenblauen Dunstes erblickte man kleine Theilchen Jodin, sich verbreitend im Innern des Recipienten, gleich einem leichten Staube, worauf geblasen wird, und in wenig Secunden war sämmtliches Jodin zerstreut. Während dieser Zeit zeigte sich an der Probe, welche aufmerksam beobachtet wurde, keine Veränderung, obgleich alles Jodin, der angenommenen Meinung zu Folge, in eine elastische Flüssigkeit hätte verwandelt seyn sollen.

Als die erhitzten Theilchen des Jodins auf die angegebene Weise sich zerstreuten, so schienen sie ihren metallischen Glanz zu verlieren und blaulicht zu werden. Unterbrach man die Einwirkung des Brennglases vor der gänzlichen Zerstreuung des Jodins, so fand man einen Theil des Jodins wie geschmolzen und anhängend an dem Glase in sehr dünnen Blättchen, ähnlich der Zinnfolie.

Nach der Beendigung des Versuchs fand man die innere Fläche des Recipienten besäet mit kleinen, glänzenden und krystallisirten Jodintheilchen. Dasselbe bemerkt man auch bei gewöhnlichen Versuchen, wenn man ein Gefäß, worin Jodin erwärmt wird, kurz vor der Erscheinung erkalten läßt.

Obgleich in dem kleinen Gefas das Jodin sich zertheilt hatte, ohne das geringste Zeichen von Elasticität zu geben, so könnte doch vermuthet werden, dass vielleicht eine schnelle Verdichtung den elastischen Zustand dieser Substanz verborgen haben möchte, zumal da nicht bestimmt behauptet werden kann, dass die Temperatur derselben genau 60 Grad gewesen. Der Umstand, dass hier kein

gefärbter Dunst entstanden war, konnte vorzüglich en der entscheidenden Sicherheit dieses Versuches Zweifel erregen.

. Daher stellte man vergleichende Versuche an vermittelst Barometerröhren, gefüllt bis zur gewöhnlichen Höhe mit Quecksilber, über welchen rine Torricellische Leere sich befand. Sie waren graduirt und durch Vergleichung derselben mit einem guten Barometer konnte man jede Veränderung, die in der Leere sich etwa zeigte, wahrnehmen. Der Apparat war demjenigen ähnlich, welchen Dalton und Volta bei ihren Versuchen über die Verdichtung der Dünste anwandten. Das obere Ende der Röhre gieng durch einen Kork, welcher den Boden eines cylindrischen Gesasses verschloss. worin man heißes Wasser gols und dadurch die Leere der innern Rohre erwarmte. Die Röhren waren oben mit einem luftdichten Hahne versehen, vermittelst dessen man die 'Theilchen Jodin, welche dem Versuche ausgesetzt werden sollten, in die Leere brachte. Hiehei ist zu bemerken, dass man etwas mehr Jodin hineinbringen muss, als man zu dem Versuche nothig zu haben glaubt, indem ein Theil desselben, vermöge seiner Verwandtschaft zum Quecksilber, mit diesem sich verbindet und damit ein, Anfangs grünliches und darauf zinnoberrothes Pulver bildet. Man kann auch das Jodin dadurch in die Leere bringen, dass man es auf das Quecksilber der angefüllten und umgekehrten Röhre legt, welche darauf umgedreht wird; allein dann muss man eine noch größere Menge Judin anwenden, indem das Jodin bei dem Umkehren Röhre die ganze Quecksilbersäule durchzugehen hat.

fahren das Jodin, wovon ein Theil sich mit dem Quecksilber verbindet, in die Leere gebracht worden, und hat man die Höhe der Quecksilbersaule mit der Höhe eines gewöhnlichen Barometers verglichen; so gießt man warmes Wasser in das Gefaß, welches den luftleeren Theil der Röhre umgiebt und worin sich ein Thermometer befindets Die Temperatur dieses Bades wurde in verschiede-

nen Versuchen von 200 bis zu 600 R. und selbst

bis zu 76° erhöht, ohne dass man ein Zeicheu von

Elasticität, welche von der Gegenwart des Jodins

herrühren konnte; bemerkte, sondern nur eine ge-

ringe Veranderung, welche man einem kleinen An-

theile, von der Unvollkommenheit der Toricellischen

Leere herrührender, Luft zuschreiben mußte.

In dieser Reihe von Versuchen gieng das Jodin jedes Mal, wenn dessen Temperatur sich 60° näherte, in den anscheinenden Zustand eines Dunstes über. Die Röhren färbten sich veilchenblau, und diese Farbe blieb so lange, als die angegebene Temperatur erhalten oder auch erhöht wurde, wie diefs mehrere Versuche zeigten. Hätte man an die Stelle des Jodins Wasser in die Leere gebracht und bis zu gleicher Temperatur erhitzt, so würde dessen Verdunstung die Quecksilhersäule um etwa 10½ Zoll herabgedrückt haben, abgerechnet die Wirkung der kleinen von der Unvollkommenheit der Leere herrührenden Luftmenge.

Bei diesen Versuchen zeigte sich die veilchenhlaue Färbung schwächer als bei der Erhitzung des
Jodins an freier Lust. Aber muß man die Erscheinung dieser Farbe der Gegenwart von etwas

t

Luft, die bei diesen Versuchen niemals ganzlich zusgeschlossen werden kann, oder der Wirkung der zur Verflüchtigung des Jodins nothigen Temperatur von ohngesahr 60° zuschreiben? Es scheint, des die veilchenblaue Farbe von der Mischung des feinzertheilten Jodins mit der Luft berrührt und das die erhöhte Temperatur nur das Mittel ist. die zur innigen Mischung und daraus entstehenden Farbung erforderliche feinste Zertheilung hervorzubringen. Denn, erstlich, bleibt die Farbung an freier Lust dieselbe, auch entfernt von den Stellen. wo sie entstanden, d. i. wo das Jodin his zu 59.80 erhitzt ist. Ferner: warum ist die Färbung schwächer in verdünnter Luft, auch wenn die Temperatur von 600 und darüber in dem ganzen Raum erhalten wird. Endlich, wenn die Hitze hinreichend seyn sollte, die Farbe hervorzubringen, warum findet man sie nicht in der Leere, welche nicht mehr als & Linie Quecksilber tragt und bis zu 600 erhitzt ist? Um zu untersuchen, ob diese Betrachtungen gegründet sind; wurde das Jodin in einer weniger vollkommnen Leere durch ein Brennglas erhitzt: es fand sich, dass wenn die Probe eine Linie Druck anzeigte, eine leichte veilchenblaue Färbung anfieng, welche sich in dem Grade vermehrte, als man mehr Luft zutreten liefs, so dass bei 10 bis 12 Linien Druck die Farbe eben so schön wurde, als an freier Luft.

Die Versuche vermittelst der Lustpumpe sowohl als die vermittelst der Torricellischen Leere gaben, oft wiederholt, stets dieselben Resultate, wenn man die Vorsicht gebrauchte, das Jodin von der Feuchtigkeit, welche dasselhe begierig anzieht, möglichst zu befreien, was dadurch leicht erreicht

wurde, dass man das zur Prüfung bestimmte Johin zwei oder drei Mal mit dem Brennglase vorher durchwarmte. Hierbei ist noch zu bemerken, dass auch bei der Anwendung des Brennglases zur Erhitzung des Jodins in der Leere des Barometers immer derselbe Erfolg sich ergab, wodurch die vorhin geausserte Meinung widerlegt wurde, als wenn vielleicht eine zu starke Hitze die Erscheinung der veilchenblauen Farbe in der Leere der Luftpumpe gehindert haben könnte, so wie diess bei dem Indigo geschieht, welcher bei massiger Erwarmung in einen schönen blauen Dunst aufsteigt und bei starker Hitze sich verkohlt.

Der aus diesen Versuchen folgende Schluß ist, dass der Zustand, worin das Jodin durch eine Temperatur von ohngefahr 600 R. versetzt wird, kein elastisch flüssiger seyn kann. Es verflüchtigt sich, ohne Dunstgestalt anzunehmen, gleich zahlreichen den Geruch reizenden Körpern, welche keinen merklichen Druck ausüben, obgleich sie sich in der Luft mit einer größern oder mindern Dichtigkeit verbreiten. Gleicher Weise zeigten auch Kampfer, Moschus und andere stark duftende Substanzen, in der Torricellischen Leere bis zu 760 erhitzt, keine Die Warme vermindert den Zusam-· Elasticität. menhalt der Theilchen des Jodins, und versetzt es in den Zustand eines unfühlbaren Staubes, der, in der Luft verbreitet, die schone veilchenblaue Färbung hervorbringt.

IIL Um endlich die allgemeine Folgerung vollends zu bestätigen, wurde das Jodin in einer bis zum Doppelten und Dreifachen verdichteten Luft erhitzt. Die Erhitzung vermittelst des Brennglases erfolgte langsam, wegen der größern Dicke der Wände des Recipienten, allein das Jodin verflüchtigte sich ebenfalls, und die Farbe zeigte sich stärker als in freier Luft. In dem von der Brennlinse gebildeten Licht-kegel sah man Staubtheilchen schwimmen, gleich dem Staube, den man in den Lichtstrahlen in einem Zimmer erblickt. Der größere Widerstand des verdichteten Mittels schien die Theilchen zu hindern, eben so hoch zu steigen als an freier Luft. Eben so verhalten sich die dustenden Ausdünstungen, welche um so lebhaster auf das Geruchsorgan wirken, je näher dieses dem ausdunstenden Körper als dem Mittelpuncte seiner Ausslüsse, sich besindet.

Diese Untersuchungen geben Veranlassung, an den flüchtigen Korpern zwei, deutlich verschiedene Eigenschaften, zu unterscheiden: ihre Fähigkeit zur Verdunstung und die zur Ausdünstung. Diese Unterscheidung kann einiges Licht verbreiten über das Wesen der dustenden Körper und wird die Erklärung auderer Thatsachen erleichtern, die mit den vorhergehenden in sehr naher Beziehung stehen*).

Diese Versuche scheinen datauf hinzudenten, dass wenn das Jodin wirklich sich sernerhin als einfacher Körper verhalten sollte, dasselbe eher in die Nähe des Tellurs als neben das Halogen zu stellen seyn möchte. Ein letzter Aufschluss über das Wesen des Jodins ist vielleicht dann erst zu erwarten, wenn man es in der Natur ohne Begleitung der Salzsture entdecken sollte.

Ueber

einige Erscheinungen, die den Auflösungsprozess begleiten.

Von Friedrich DANIELL.

(Uebers, and dom Journ, of science and the arts editor at the royal Institution. I ondon 1816. N. I. S. 24.

vom Herausgeber.)

Es ist lange bekannt, dass die mechanische Wirkung in vielen Fallen der chemischen Verwandtschaft entgegengesetzt ist, und dass die Kraft der letzteren nicht selten der Wirksamkeit der ersteren widersteht. Oesters ist es nöthig, die Cohasionskrast zu vermindern, bevor neue Anordnungen der Theile eintreten können. Auch die Wirkung der Elasticität und der Schwere selbst ist zu berücksichtigen. Die Fälle, wo die beiden ersteren Kraste im Gegensatz reagirender Stosse wirken, sind zu bekannt, um Erlauterung zu sodern; und in Beziehung auf die Wirkung der Schwerkrast will ich bloss einen mit der gegenwärtigen Abhandlung besonders zusammenhängenden Fall erwähnen.

Wenn eine Masse irgend eines massig auslöslichen Salzes ausgehängt wird in ein Offass voll Wasser, so konnen wir bald sehen, dass die Flüssigkeit nicht gleichmassig darauf einwirkt. Wir werden bemerken, dass sie mehr ausgelöset wird gegen den obern, als untern Theil hin, und das ganze stück wird mehr oder weniger die Gestalt eines Kegels annehmen, dessen Spitze gegen die Oberfläche der Flüssigkeit gerichtet ist. Die Wassertheilchen, welche in unmittelbarer Berührung mit dem Salze sind, verbinden sich mit einem Antheile desselben, und dadurch specifisch schwerer geworden, sinken sie auf den Boden des Gefasses, andere treten an ihre Stelle und nehmen denselben Weg. Eine Lage gesättigter Auflösung sinkt sonach zu Boden, welche an Umfang zunimmt, wie der Process fortschreitet, und bei ihrem Zunehmen den von ihr bedeckten Theil der Auflösung vor weiterer Einwirkung schützt.

Die Kraft des Auflösungsmittels wirkt also länger auf die obere, als auf die untere Fläche, und bringt bei ihrer allmähligen Abnahme die vorhin erwähnte Eigenthümlichkeit der Gestalt hervor.

Diese Modification der Auflösung durch Schwere verschwindet gänzlich bei Bewegung der Flüssigkeit; wird aber der Versuch in einem Glasgefals mit einiger Sorgfalt angestellt: so kann der Strom der herabsinkenden Flüssigkeit dem Auge sichtbar gemacht werden.

Aber es giebt noch einen viel wichtigeren Umstand bei diesem Process, dessen Erläuterung und Betrachtung der eigenthümliche Gegenstand dieser Abhandlung ist. Unabhängig von der eben beschriebenen Aenderung der Gestalt, wird die Oberstäche eines Korpers niemals gleichformig angegriffen von einem Auslösungsmittel. Streisen oder Ritzen sind an mehreren Stellen zu entdecken, und in der That ist gewöhnlich die Oberstäche dämit

bedeckt, was beweiset, nicht allein, dass die mechanische Anziehung des sesten Korpers der chemischen Wirkung widersteht, sondern dass sie ihr in einigen Richtungen mehr widersteht, als in den andern. Die solgenden Versuche, welche bloss Zeit und mässige Ausmerksamkeit ersordern, erklären zugleich die Ursache und den Versolg dieser Erscheinungen.

Wenn wir ein ungestaltetes Stück Alaun in Wasser tauchen an einem Platze, wo es drei oder vier Wochen lang ungestort bleibt, so werden wir finden, dass dasselbe nach Verfluss dieser Zeit die vorhin beschriebene pyramidale Gestalt annimmt. Bei weiterer Prüfung werden wir bemerken, dass das untere Ende der Masse Zeichnungen von Octaedern und octaedrischen Sectionen darstellt, wie eingegraben oder gedruckt auf die Oberstäche; diese Figuren werden wie erhabene Arbeit und von verschiedenen Dimensionen erscheinen. — Sie werden deutlicher seyn an dem untern Ende und es weniger werden weiter hinauswärts, his sie zuletzt gänzelich verwischt sind.

Eine Fortsetzung indes dieses Processes würde offenbar den ganzen Körper mit ähnlichen Figuren bezeichnen, die bloss aufhören sich zu bilden wegen der überwiegenden Krast der Auflösung, welche in den obern Theilen der Flüssigkeit Statt findet.

Diese krystallinischen Formen werden erzeugt, wenn das Wasser zum Theil mit dem Salze gesättiget ist und mit so verminderter Kraft einwirkt, dass ihr die mechanische Anziehung fast das Gleichgewicht hält. Wir sind sonach in dem Besits der wichtigen Thatsache gesetzt, dass diese

41

letzte Kraft nicht allein, wie man hisher annahm (?), auf die großeren Aggregationsformen wirkt, sonderu auch auf die mehr verwickelten und zarteren Anordnungen der krystallinischen Polarität.

Diese regelmässige Structur zeigt sich sowohl, wenn wir eine derbe Masse, als wenn wir einen regelmässigen Krystall anwenden, zum Beweise, dass die letzten Anordnungen der Theile in beiden dieselben sind und die gleiche Disposition Statt findet, sowohl wenn die Langsamkeit der Annäherung mit symetrischen Ebeneu die feste Masse umkleidete, als wenn die Schnelligkeit der Verdichtung die zusammengehäusten Theile in einen mehr gedrängten Raum zog.

Diese neue Art der Zerschneidung lässt eine ausgebreitetere Anwendung zu, als man anfänglich sich vorstellen mag, und wir werden hierdurch mit einer Methode bekannt, die krystallinischen Gebilde zu analysiren, welche auf wichtige Resultate zu leiten verspricht. Die geometrischen Figuren, welche auf diesem Wege hervorgebracht werden, sind nicht minder bestimmt, woferne der Process sorgfältig geleitet wurde, als diejenigen, welche bei der gemeinen Weise der Krystallisation entstehen, und sie sind um so instructiver, je mehr in einer Gruppe sich uns darstellen ausgedehnte Reihen von Modificationen, und von Abnahmen (Decrescensen) der primitiven Form, welche durch ihre relative Lage und gegenseitige Verbindung die einzelnen Stufen zeigen, durch welche eine Form in die andere übergeht.

Borax mit gleicher Sorgfalt zur langsamen Auflösung veranlasst, zeigt nicht minder deutliche krystallinische Formen als der Alaun. Schnitte von achtseitigen Prismen mit verschiedenen Zuspitzungen stehen in erhabener Zeichnung auf der Masse, und sind in einigen Richtungen durch, den Seiten parallele, Linien in rhomboidale Figuren getheilt.

Dieses Salz erfordert eine viel längere Zeit zu dieser Operation, als das vorige, indem das Resultat erst sechs Wochen nach der ersten Eintauchung deutlich ist.

Es ist nicht leicht, geeignete Salzstücke zu diesen Experimenten zu wählen. Je großer die Stücke oder Krystalle sind und je freier von Spaken oder Lustblasen, eine desto vollkommnere Figurenreihe wird sich zeigen. Es ist kaum nöthig zu erwähnen, dass ein bestimmtes Verhältniss beobachtet werden muss zwischen der Grosse der Masse und dem Umfango des Wassers. Ist letzteres zu viel, so wird vom Körper zu viel aufgelöst, ehe das geeignete Gleichgewicht entsteht zwischen den mechanischen und chemischen Kräften. Es ist auch Rücksicht hiebei zu nehmen auf die Auflöslichkeit des Korpers, indem offenbar bei einem mehr auflöslichen Salz eine geringere Menge Wasser zu nehmen ist, um eine bestimmte Wirkung hervorzubringen, als bei einem minder auflöslichen.

Die Krystalle des schweselsauren Kupsers sind viel auslösischer als die vom Alaun oder Borax, sind aber mit der gehörigen Sorgsalt nicht minder schön zu entsalten. Es zeigte sich wirksamer, dieselben in eine schon zuvor bereitete aber nicht völlig gesättigte Auslösung zu setzen. Dieser Kunstgriff wurde auch angewandt bei einigen andern Salzen, welche eine zartere Behandlung wegen ih-

rer großen Auflöslichkeit fordern. Die Rhomboiden jener Substanz wurden so longitudinal in Prismen getheilt, zugespitzt mit rhombischen Flächen (the rhomboids of this substance were thus longitudinally divided into prisms terminated with rombic faces).

Bittersalz und Salpeter gaben gleich bestimmte Resultate bei diesem Versuch. Ersteres Schnitte vierseitiger Prismen, auslaufend in vier seitige Pyramiden, welche Flachen zusammentreffen würden zum flachen Octaeder; (sections of four-sided prisms, and low four-sided pyramids, the mutins of whose planes would produce a flattened octaedron). Das letztere Salz zeigte Schnitte von sechsseitigen Prismen und sechsseitigen Pyramiden als Durchschnitte des Triangular-Dodecaeders.

Geschmolzene Stücke von Salzen, zerflossen in der Hitze, wurden gleichfalls bei diesen Versuchen angewandt, aber die Resultate waren ungenügend. Phosphorsaures Natron, salpetersaures Ammoniak und salpetersaures Kali wurden, auf diese Art behandelt, in eine weiche Masse aufgelöset, was wahr scheinlich herrührte von einem schwachen Grade der Zersetzung, oder von der Begierde, womit sie den in höherer Temperatur verlornen Antheil Wasser wieder anzogen.

Da hieraus erhellt, dass die Kraft, welche die Korper veranlasst, sich in einer gewissen symmer trischen Ordnung zusammenzulegen, von doppelter Wirksamkeit ist, indem sie nicht allein die letzten Körpertheile anzieht, wenn sie entfernt von einane der sind, sondern sie auch zu erhalten sucht in iker Ordnung, gegen die Angtiffe einer willerstrebenden Kraft; und da es gleichfalls erhellt, dass eine solche Anordnung Statt findet nicht allein in den schöneren Formen, die wir gemeiniglich Krystalle nennen, sondern auch in Korpern, welche kein äußeres Zeichen von Regularität an sich haben: so bietet von selbst die Idee sich dar, zu versuchen, ob eine mehr zusammengesetzte chemische Einwirkung nicht ähnliche Resultate geben möge bei Korpern, worauf das Wasser nicht wirkt.

Ein Krystall von kohlensaurem Kalke ward zuerst eingetaucht in verdünnte Salzsäure. Er wurde nicht gleichmässig angegriffen von dem Auflösungsmittel; aber die Wirkung der, obwohl geschwächten Säure war zu stark um den mechanischen Anordnungen der Salztheile einen entsprechenden Widerstand zu erlauben. Ein Krystall wurde auf dieselbe Art mit Essig behandelt; die Zersetzung war viel langsamer und nach wenigen Tagen war die Oberfläche des Kalkspaths mit Linien bezeichnet, welche durch ihren gegenseitigen Durchschnitt die primitive rhomboidale Form des Kalkspathes darstellten. Außer diesen tieferen Theilungen kreutzten feinere und zahlreichere Striche die Flächen des festen Korpers in der Richtung der größeren Winkel.

Die Resultate dieses Versuches waren vollkommen genügend, obgleich die krystallinischen Zeichnungen nicht so hervorragend waren, als bei Salzen, worauf Wasser wirkte. Dieser Unterschied rührt her von den eigenthümlichen Umstanden bei der Auflösung. Die Zerlegung eines Salzes im Wasser geschieht ruhig und ungestört durch die Entwickelung eines fremdartigen Körpers, der ih-

ren Fortgang stört. Aber bei der Einwirkung einer Saure auf kohlensauren Kalk wird letzterer nicht bloss aufgeloset, sondern er wird zersetzt. Das ausgeschiedene Gas spielt hier eine sehr wesentliche Rolle. Die Art, wie dasselbe wirkt, wird vielleicht besser verstanden durch folgenden Vers such.

Wenn wir einen Krystall kohlensauren Kalkes in Salzsaure tauchen, so werden wir finden, dass die Luftblasen nicht unmittelbar von dem Punkte ihrer Entwicklung durch die Flüssigkeit aufsteigen, sondern auf den Flächen des festen Körpers, dessen Anziehung sie von perpendikulärer Aufsteigung abhalt, eine fortlaufende Reihe bilden. Diejenigen Theile also, über welche diese Keihen von Lustblasen hingehen, sind geschützt gegen die Einwirkung der Säure, und der Kalkspath wird nach einiger Zeit bezeichnet seyn mit tiefen Streisen in der Linie derselben. Diese Wirkung der Gaserzeugung muss offenbar die Resultate vom Versuche storen, welche von einem so zarten Gleichgewichte der Umstände abhängen, wie die, welche wir gegenwartig betrachten.

Kohlensaurer Baryt und kohlensaurer Strontian auf dieselbe Weise mit Essig behandelt, wurden aufgelöst in sechsseitige Prismen; aber der Erfolg war hier auch beschränkt durch die Wirkung des Gases.

Streifen von Wismuth, welcher ohne sonderliche Sorgfalt in einem Schmelztiegel geschmolzen war, wurden mit verdünnter Salpetersaure behan-Nach wenigen Tagen war ihre Oberfläche bedeckt mit kleinen würflichen Figuren, welche in Linien auf dieselbe eigenthümliche Art an einander gereiht waren, die man bei künstlichen Krystallisationen dieses Metalles bemerkt.

Antimonium wurde auf dieselbe Weise aufgelöst und die Theile, welche am meisten der Einwirkung der Saure widerstanden, stellten eine Reihe von rhomboidalen Flachen dar.

Nickel, der Einwirkung einer starken Salpetersaure ausgesetzt, war nach Verfluss von 14 Tagen
mit vollkommen bestimmten regulären Tetraedern
hedeckt. Die Länge der Achse dieser Krystalle war
etwa Itel Zoll und es war keine Regelmäsigkeit
zu bemerken in deren gegenseitigen Lage auf der
Masse.

Einige andere Metalle gaben keine genügenden Resultate, und in der That sind bei allen die Nebenumstande, welche mitwirken bei ihrer Auflösung noch mehr verwickelt; als bei der Zersetzung kohlensaurer Salze: Der Oxydationsprocels ist mit einer ahnlichen Entwicklung gasartiger Stoffe versbunden.

Schweselblei, mit Salpetersaure behandelt, wurde offenbar bezeichnet mit Linien, welche einander
unter rechten Winkeln kreuzten und dadurch eine
kubische Anordnung verriethen. Aber der Erfolg
dieses Versuchs wurde weiterhin gehemmt durch
den Schwesel, welcher die krystallinischen Zeichnungen fast gleich nach ihrer Bildung verlöschte.

Ein Quarz-Krystall wurde in verdünnte Flusssaure getaucht. Die Seiten des Prisma wurden mit erhabenen geradlinigen Figuren bezeichnet, deren Granzlinien meistens parallel waren, der Base oder den Seiten der dreiseitigen Pyramide oder den Seiten des Prisma (rectilineal figures, the boundary lines of which were mostly parallel to the base or sides of the triangular pyramid, or to the sides of thé prism). Die Flächen der Spitze waren bezeichnet mit Linien, welche einander kreuzten unter abwechselnden Winkeln von etwa 94° und 86°, angehörig dem primitiven abgestumpsten Rhomboid dieses Minerals.

Ein polirter Karniol von schon rother Farbe mit einer sehr schwachen Trübung in der Mitte, wurde mit derselben Säure behandelt. In kurzer Zeit zeigte er dieselbe concentrische Anordnung der Theile, welche so bekannt ist bei den Achaten, obgleich nichts von dieser Structur vorher sichtbar war. In einem Theile, worauf mehr eingewirkt worden war, als auf die andern, ragte ein kleiner Kern von Quarz in tetraedrischer Gestalt hervor, dessen Seiten parallel den außern Umkleidungen des Steins mit der größten Regularität angeordnet waren, eine Reihe concentrischer Triangel darstellend. Die Winkel des Tetraeders entsprachen, so weit sie gemessen werden konnten, denen der integrirenden Grundtheile, welche Hauy dem Quara beilegt.

Wollen wir nun untersuchen, ob nicht diese neue Art der Krystallzerlegung einiges Licht auf die 'krystallinische Anordnung im Allgemeinen werfen kann. Die Theilung eines Krystalls durch mechanische Krast, war der erste Versuch, welcher eine Idee von den Gesetzen gab, von welchen die Natur bei Bildung mathematischer Figuren geleitet Aber diess ist ein derbes Verfahren, verglichen mit der zarten Zerschneidung die sich hier uns darstellt. Die Natur selbst ist hier Werkmeisterin und wird so veranlasst, vor unsern Augendie verwickelten und seineren Züge ihres Werkessu entsalten.

Ich will die Bemerkungen, welche ich zu maschen habe, beginnen mit den durch Alaunauflösung erzeugten Gestalten.

Das erste was uns natürlich auffallt bei Prüfung einer so analysirten Masse, wird seyn, dass die Krystalle hiebei nicht alle dieselbe Gestalt zeigen; zweitens, dass die Natur der hervorgebrachten Formen wechselt nach den eigenthümlichen Gestalten der ursprünglichen Masse.

Lassen wir Licht von einer Richtung einfallen, so werden wir es reflectirt sehen von Zeichnungen, die Oetaeder und octaedrische Sectionen alle in derselben Ebene darstellen (Fig. 1); einige derselben werden abgestumpfte Spitzen haben und andere ganz ausgebildete; einige werden den gleichseitigen Triangel des Octaeders darstellen, während andere in derselben Ebene ausgeführt seyn werden, die einen andern Triangel geben, gereiht an die Base des ersten. Kurz jede Modification von Figuren, welche von Schneidung der Linien unter Winkeln von 60° und 120° herrühren kann, wird auf derselben Fläche dargestellt seyn.

Wenn wir nun etwas die Masse neigen, so wird das reflectirte Licht uns zugeworfen werden von einer Reihe Figuren, welche in ihren Win-keln sehr wesentlich verschieden sind von den bis jetzt beschriebenen.

Rechtwinkliche Parallelogramme von jeder Dimension, welche bisweilen quadratische Formen Richtung ausdehnen, fast bis zur Linie verschwindend, werden am gemeinsten seyn (Fig. 2.). Indess diese werden an mehreren Stellen von Durchschnitten unter 60° und 40° modificirt werden, und daraus werden Rhomboiden entstehen, mit den entsprechenden Winkeln.

Diese relative Lage der Formen ist der nächste hier zu beachtende Gegenstand. Man setze, das ursprünglich zum Versuch gewählte Alaunstück sey von länglicher Form und seine Länge treffe in die Richtung der Achsen der Octaeder, aus denen wir es zusammengesetzt annehmen mögen. Wenn wir. nach der Operation, dasselbe in horizontaler Richtung an das Licht halten, mit gegen uns gekehrter Seitenkante, so wird die Reflection des Lichtes von rechtwinklichen Parallelogrammen herkommen. und die Figuren werden von derselben Classe seyn (Fig. 2.). Die Masse noch in derselben Richtung gehalten, wollen wir 45° um ihre Achse drehen. In diesem Abstande werden wir aufs Neue das Licht reflectirt finden von ahnlichen Figuren, und eben so zweimal wiederholt bei demselben relativen Abstande, bis wir aufs Neue zu der Ansicht kommen, von welcher wir ausgingen. Aehnliche Ansichten können auch an den beiden Enden entdeckt werden, herrührend von dem, was man gemeiniglich Abstumpfung der Winkel nennt (similor faces mey also be detected upon the two summits, a rising from what would commonly be called truncations of the angles). Hatte die weitere Auflösung allein Statt gefunden, in der Richtung der oben. bestimmten Zeichnungen, bis die entstehenden Ebenen einander durchschnitten hätten, so ist einleuch-Journ. f. Chem. u. Phys. 19. Bd. 1. Heft.

tend, dass verschiedene rechtwinkliche Parallelepipeda würden entstanden seyn, und dass der Cubus eine von den möglichen Modificationen gewesen seyn würde.

Statt die Masse horizontal zu halten, wollen wir sie gegen uns neigen unter einem Winkel von 600. Nun werden die vorhin beschriebenen octaedrischen Formen uns ins Auge fallen (Fig. 1.). Bei dem Drehen von der Rechten zur Linken, wie zuvor, wird eine ahnliche Wiederholung der Formen in Intervallen wahrgenommen werden, entsprechend den rechtwinklichen Krystallen; (das will sagen) bei jeden Quadranten der Umdrehung. Bei Umkehrung der Masse werden correspondirende Sectionen sichtbar seyn, an dem andern Ende diametrisch, den ersten an jeder Seite entgegengesetzt. Stellen wir uns vor; dass diese Flachen bis zum gegenseitigen Durchschnitte fortgesetzt werden, so werden regelmässige Octaeder gebildet werden. Aber auch eine Verbindung beider Umstande kann eintreten. Ein Prisma kann entstehen bei der Auflösung des Salzes von den 4 Seiten her, und octaedrische Zuspitzungen können durch die Auflösung in der zuletzt erwähnten Richtung, an die Stelle der ebenen Flächen des Cubus treten. das regelmässige vierseitige Prisma entstehen, begranzt durch regelmässige vierseitige Pyramiden.

Aber eine weitere Prüfung vor dem Lichte, wie angegeben, wird uns andere Linien zeigen, die zwischen der bisher bestimmten Figurenreihe liegen, d. i. zwischen den vier Seiten der zum Parallelogramm und den vier Seiten der zum Octaerder gehörigen Zeichnungen. Die Auflösung des

Salzes in deren Richtung fortgesetzt gedacht, eben so wie in der jener vorhin angegebenen ursprüng-lichen Reihe: würde achtseitige Prismen geben, welche zugespitzt seyn würden durch vier oder achtseitige Pyramiden, je nachdem die Structur der Spitzen einem einfacheren oder mehr verwickelterem Gesetze folgt.

Diese Gestalten sind nicht blosse Gebilde der Imagination, sondern sie entstehen wirklich durch die beschriebene von selbst erfolgende Zerschneidung. Daher stehen sie nicht ganz isolirt da, vielmehr sind sie im Allgemeinen deutlicher, als die, welche im Mineralreich vorkommen, und auf welche die Mineralogen ihre Berechnungen stützen.

Sollte man annehmen wollen, diese Krystalle möchten möglicher Weise das Resultat einer Wiedererzeugung zu Folge der Verdünstung seyn, und nicht einer Auflösung wie hier vorausgesetzt wird, so ist zu bemerken:

1) dass in den Fällen, wo regelmässige Krystalle in der Art behandelt wurden, die entstehenden Sectionen alle auf einen gemeinschaftlichen Mittelpunkt der Anziehung sich beziehen ließen. Die Achsen der verschiedenen Figuren waren alle in einer Richtung, und ihre correspondirenden Flächen parallel derselben Ebene; — 2) dass hinsichtlich auf Metalle, kohlensauren Kalk u. s. w. diese Annahme offenbar unmöglich ist. Aber die folgenden Resultate eines unmittelbaren Versuches streiten am besten gegen irgend einen solchen Einfluss.

Eine Masse Alaun, die 1448 Grain wog, wurde in 15 Unzen Wasser getaucht und hingesetzt an einen ruhlgen Platz. Nach 16 Stunden wurde sie

herausgenommen, sorgfältig mit Löschpapier getrocknet und gewogen, sie hatte 325 Grain verloren. Ihre Oberfläche war sehr schwach mit regularen Einschnitten bezeichnet. Sie wurde wieder in ihre vorige Lage mit großer Genauigkeit gebracht, und nach 7 Stunden der Eintauchung von Neuem getrocknet, gewogen und geprüft. Sie hatte einen weiteren Verlust von 218 Grain erlitten. Die geradlinigen Einschnitte waren meist in demselben Zustand. Wieder 7 Stunden eingetaucht, verlor sie 92 Grain und die Krystalle waren hervorgehoben und sehr deutlich. Nach in Stunden hatte die Masse wieder 18 Grain verloren und nach 24 Stunden weiter 54 Grain. Die Zeichnungen nahmen während dieser Zeit an Erhabenheit zu, und waren nach Verfluss derselben in voller Ausbildung.

Ein zweiter Versuch ist nicht minder entscheidend und noch von anderer Seite interessant, indem er eine merkwürdige Modification der Wirkung darstellt, welche wir hier untersuchen.

Ein breites sechsseitiges Prisma von Salpèter, wurde zum Theil eingetaucht in eine verhaltnismäfsige Menge Wassers. Der Krystall stellte eine sehr gemeine Modification dieses Salzes dar, indem zwei entgegengesetzte Seiten viel größere Dimensionen hatten, als die andern vier. Das untere
Ende wurde aufgelöst in hexaedrische Pyramiden wie zuvor beschrieben. Aber die Hauptwirkung des Auflösungsmittels äußerte sich durch die Umgestaltung des Prisma seiner ganzen eingetauchten
Länge nach, aus der vorhin beschriebenen Figur, in eine mit ganz genau gleichen Flächen. Dieser Theil stand in bewundernswürdigem Gegensatze

:

Erscheinungen bei dem Auflösungsprocess. 53

mit dem, worauf die Flüssigkeit nicht gewirkt hatte und gab das instructiveste Resultat, das man sich vorstellen kann.

Anmerkung des Uebersetzers.

Der Leser hat hier alle in dieser Abhandlung enthaltene Thatsachen. Der Verfasser kommt nun auf eine atomistische Krystallisationstheorie, welche von kugelformigen Grundtheilen ausgeht. Wir werden von seinen Ansichten vielleicht bei einer andern Gelegenheit sprechen. Uebrigens hat ahn-, liche Wahrnehmungen, wie hier Herr Daniell beschreibt, schon vor mehreren Jahren Herr v. Widmannstädter bei Auflösung des Meteoreisens gemacht, und ein unmittelbarer sehr schöner Abdruck der krystallinischen Zeichnungen, welche auf der Fläche des Meteoreisens von Ellbogen durch Behandlung mit Auflösungsmitteln entstanden, befindet sich hier in den Handen des Herrn Geh. Raths von Sömmerring. Auch hievon gelegenheitlich mehr.

Ueber

die Reinigung und Herstellung der Titan- und Ceriumoxyde.

Von

LAUGIER.

Vorgelesen in der philomat. Societ. den 26. März 1814. Usbersetzt aus den Annales de Chimie Tome 89. Cah. 3. vom Dr. Bischof.

Das Eisen findet man so häufig und innig mit andern Metallen verbunden, dass man es von mehreren noch nicht vollig hat abscheiden können. Dieses ist namentlich der Fall bei dem Titan und Cerium: man findet diese beständig mit Eisen verunreinigt, wenn sie auch durch die bekannten Processe gereinigt worden sind.

Vauquelin berichtet in seiner Abhandlung über das Cerium, dass er das Eisen selbst noch in demjenigen Metalle aufgefunden habe, welches durch die gewöhnlichen Mittel gereinigt worden ist.

Diese kleine Quantität Eisen, die man nicht von diesen Metallen trennen konnte, möchte sie wohl nicht die Ursache der Schwierigkeit seyn, die man bei der Reduction derselben findet?

Der Wunsch diese Vermuthung zu bestätigen, veranlasste mich, einige Versuche zu übernehmen, deren Beschreibung der Gegenstand gegenwartiger Abhandlung ist.

Wenn die erhaltenen Resultate nicht so genügend sind als ich wünschte, so glaube ich, dass sie wenigstens das ich wünschen, das ich der vollständigen Reduction dieser beiden Metalle näher als bisher geschehen, gekommen bin, aus dem Grunde vielleicht, weil es mir gelang, das Eisen vollständiger abzuscheiden.

Ich gehe nicht in die Beschreibung der einzelnen Erfahrungen, die ich machte, ein, sondern werde nur von denen reden, welche einige Abweichungen von den bis jetzt in der Chemie bekannten Thatsachen darbieten.

Ich wandte 100 Grammen Titan von Saint-Yrieix an. Zu Pulver zerstossen wurden sie zu verschiedenen Malen gewaschen, und durch Decantiren die specifisch leichteren erdigen Theile abgesondert.

Die Chemiker, welche das Titan besrbeitet haben, stimmen mit einander überein, dass 6 Theile reines Kali erfordert werden, um auf das rohe Metall einzuwirken; allein Vauquelin in seiner Abhandlung über den Oisanit ist der einzige, welcher mit zwei Theilen ausreichte. Ich überzeugte mich, dass anderthalb Th. reines Kali hinreichen können, das rohe Titan vollkommen in Fluss zu bringen. bemerken muss ich übrigens, dass das Kali um so mehr betragen muss, je weniger das Titan Eisen enthält, weil dieses wahrscheinlich die Schmelzbarkeit vermehrt: wenn 1½ Th. Kali hinreichend ist 1 Th. rohes Titan zu schmelzen, so reichen kaum 2½ Th. hin, um 1 Th. reines Titan in Fluss zu bringen.

Das Gemeng, welches sich durch die Wirkung des Kali gleich anfangs aufbläht, senkt sich im Fluss, nimmt dann nicht mehr als den dritten Theil des anfänglichen Volumens ein und zeigt sich als eine schwarzbraune Masse, welche beim Abkühlen beträchtlich erhärtet.

. Auf diese Masse gegossenes Wasser wirkt nur langsam auf dieselbe, und farbt sich dunkelgrün. Als ich die ganze verdünnte Masse auf ein Filtrum brachte, lief das überflüssige Kali mit der grünen Flüssigkeit durch, und der andere Theil blieb mit dem Titan in Gestalt einer rothlichen Masse zurück. Vauquelin hat bemerkt, dass die kalische Flüssigkeit eine gewisse Quantität Titan zurückhalte, welche man davon absondern kann, wenn man das Kali durch eine Saure sättigt. Als ich eine viel grossere Quantität des Metalls anwandte, beobachtete ich, dass etwas Titan sich von selbst aus der kalischen Auflösung niederschlug. Dieser Niederschlag ist ein rosenrothes Pulver: so wie er sich bildet, verliert die Auflösung ihre grüne Farbe; behalt aber nicht minder die Eigenschaft, Titan 'niederzaschlagen durch Hinzufügung einer Saure.

Der rosenrothe Niederschlag wird leicht in der Kälte von Salzsäure aufgelöst, indem sich Dämpfe von oxydirter Salzsäure entwickeln, welches auf die Gegenwart von Manganoxyd hindeutet. Diese Auflösung trübt sich in der Wärme und setzt Titanoxyd ab; durch blausaures Kali entsteht ein grüner Niederschlag. Das rosenrothe Pulver besteht demnach aus Titan, Mangan und Eisen. Es ist wahrscheinlich, dass das Mangan, indem es sich von selbst aus der kalischen Auflösung absetzt, das Titan mit sich nimmt, so wie es das Eisen mit sich nimmt, mit welchem es sich in den kalischen Auflösungen vieler Mineralien findet.

Der weise flockige Niederschlag, welchen die Selssäure erzeugt durch Sättigung der kalischen Auflösung des Titans, lost sich eben so in der Kalte in concentrirter Salzsaure ohne Oxygen - Entbindung auf*): er ist eine Verbindung von Titan und Eisen; denn die Auflösung gieht einen grünen Niederschlag durch blausaures Kali, und nicht einen rothen, wie Vauquelin berichtet hat in seiner Abhandlung über den Anatase, welches beweiset, dass er mit reinerem Titan gearbeitet habe als dasjenige ist, dessen ich mich bediente. Die sauer gewordene Flüssigkeit, woraus die Verbindung des Titans und Eisens gefallt worden war, enthielt noch eine Materie, welche durch Ammoniak in sehr leichten Flocken abgesondert wurde. Ich habe mich versichert, dats diese eine Verbindung von Kieselund Thonerde sey, durch Spuren von Mangan und Eisen gefarbt.

Demnach enthält das kalische Wasser, welches beim Verdünnen der geschmolzenen Titanmasse ablauft, die Oxyde des Titans, Eisens und Mangans, so wie auch Kiesel- und Thonerde. Das Gewicht aller dieser in drei Portionen enthaltenen Substanzen ist gleich dem zehnten Theil des rohen Titans.

Ich komme nun zu der rötblichen auf dem Filtrum zurückgebliebenen Masse, welche, wie Vauquelin zuerst gezeigt hat, eine Verbindung ist von unreinem Titanoxyd und Kali, von welchem die Eingenschaft sich in den Sauren aufzulösen herrührt.

^{*)} Sans dégagement de gas exygène. Der Verf. spricht der alten Theorie gemäls von der oxydirten Salagaure.

Sie löst sich fast gänzlich in der Kälte und vermittelst starken Schüttelns in concentrirter Salzsäure auf, welcher sie eine gelbgrünliche Farte mittheilt. Diese Auflösung, selbst mit vorschlagender Säure, ist auch filtrirt niemals klar; sondern trübe und wie opalisirend.

Bis auf 60° erhitzt, trübt sie sich und setzt Titanoxyd ab, welches man schwer davon absondern, und nicht untersuchen kann, ohne dass das Wasser den größten Theil mit sich durch das Filtrum nimmt; es ist daher sehr schwer vom Eisen zu scheiden.

Die saure Flüssigkeit, welche auf dem Titanoxyd schwimmt, zur Trockne abgedunstet, liefert einen Rückstand von Titan und Eisen, welcher sich durch das Austrocknen in dem Grade wieder zu rohem Titan verbindet, dass die Säuren es nicht leichter wie das natürliche Titan angreisen.

Die Schwierigkeit das Titan im reinen Zustande darzustellen, und besonders die sauren oder wäßrigen Flüssigkeiten, worin es schwebt, abzusondern, hat mich öfters abgeschreckt; doch suchte ich sie zu überwinden.

Nach einer großen Anzahl fruchtloser Versuche, habe ich meine Zuflucht zu einem Mittel genommen, wodurch ich sehr gut meinen Zweck ertreicht habe; nämlich das aufgelöste Titan sogleich durch eine Säure zu vereinigen.

Dieses Reagens, welches zugleich die Reinigung des Titans erleichtert, indem es das Eisen absondert, ist die Sauerkleesaure. Statt welcher man auch das sauerkleesaure Ammoniak gebrauchen kann. Diese Mittel würden die Schwierigkeit haben, zu kostspielig zu seyn, wenn man viel zur Absonderung anwenden müßte; allein eine kleine Quantität reicht schon hin.

In dem Augenblick, wo man in die salzsaure Auflösung des unreinen Titans flüssige Sauerkleesaure gießt, entsteht ein weißer flockiger Niederschlag, der sich durch Hitze vermehrt; die Flocken vereinigen sich dann in Klumpen, welche dem Käse in der Milch gleichen, die Weiße dieser Flüssigkeit haben, und sich nach einigen Augenblicken Ruhe niedersetzen. Wird das Ganze siedend geseihet, so läuft die Flüssigkeit sogleich vollkommen klar und wie eine gewöhnliche Eisenaußösung gefärbt, durch.

Der weisse glanzende, auf dem Filtrum zurückgebliebene Niederschlag kann mehrere Male mit
siedendem Wasser gewaschen werden, ohne dass
dieses das mindeste davon mit sich nimmt: wenigstens bleibt es klar und hell. Das erste Abwaschewasser enthält eine kleine Quantität Titan, Eisen und
Salz- und Sauerkleesaure aufgelöst, das letztere enthält nur Salzsaure und eine Spur der beiden Metalle.

Die saure Flüssigkeit, woraus der größte Theil des Titans niedergeschlagen worden, enthält noch sauerkleesaures Titan und sauerkleesaures Eisen: man kann sich davon versichern, und sehr gut diese beiden Salze absondern, wenn man nach und nach Ammoniak zugießt. Die ersten Tropfen bringen einen weißen, dem schon erhaltenen ähnlichen, Niederschlag hervor; die letzteren einen rothen Eisenniederschlag, der auflöslicher*) in einem Saure-

^{*)} In dem Originale steht wohl durch ein Versehen moins soluble.

B.

moniak zugesetzt hat um das Ganze niederzuschlegen, welches in diesem Falle eine röthliche Farbehat; so kann man durch Hinzusetzung von einigen
Tropfen Salzsaure, die das sauerkleesaure Eisen
auflöst, das sauerkleesaure Titan zur weißen ihm eigenthümlichen Farbe zurückführen.

Das sauerkleesaure Ammoniak wirkt auf die salzsaure Auflösung des unreinen Titans fast auf die nämliche Weise wie die Sauerkleesaure. Jodoch schien mir der Niederschlag minder reichlich zu seyn als der durch die Sauerkleesaure erhaltene; aber es fallt das Titan eben so gut, so dass die darüber stehende Flüssigkeit dieselbe Klarheit erhält.

Man bemerkt übrigens einige Verschiedenheiten zwischen beiden Niederschlagen.

Der durch die Sauerkleesaure entstandene hat eine größere Weiße, ist klebriger, zaher, mischt sich schwerer mit Wasser, in welchem man ihn zerrühren will, obgleich er mehr Salzsaure enthält.

Der durch das sauerkleesaure Ammoniak ist minder weis, minder voluminos, trockner, adhärirt weniger am Papier, ist mischbarer mit Wasser und wird dunkel durch das Austrocknen, während der erstere ein wenig Durchsichtigkeit behält.

Der durch das sauerkleesaure Ammoniak entstandene Niederschlag scheint eine Verbindung von
sauerkleesaurem Titan und Salmiak zu seyn, welchen man durch's Abwaschen absondern kann.
Die Gegenwart dieses ammoniakalischen Salzes beweisen die folgenden Versuche: der mit angeseuchtetem kaustischen Kali zerriebene und nachher erwarmte Niederschlag verbreitet ammoniakalische

Dimpfe: das durch Salpetersaure gesättigte und während einigen Minuten der Siedhitze ausgesetzte Kali giebt mit salpetersaurem Silber einen in Salpetersäure unauflöslichen Niederschlag. Der namliche Niederschlag in einer Retorte erhitzt, liefert ein wenig Wasser; welches durch die Silberauflosung getrübt wird; es sublimirt sich an dem Gewölbe der Retorte ein weisses Salz von einem pikanten Geschmack, und an dem Ende des Halses Krystalle in kleinen Nadeln, welche alle Eigenschaften des Salmiaks haben. 5 Grammen dieses Niederschlags oder vierfachen Salzes (sel quadruple), verloren durch die Destillation, theils an Wasser, theils an flüchtigem Salz 1,75 Gr. 100 Th. des namlichen Salzes in einem Platintiegel calcinirt, erlitten einen Verlust von 34 Th. der bis auf ein Hunderttheil mit dem bei der Destillation erhaltenen übereinstimmt. Dieses Salz schwärzt sich wie die sauerkleesauren Salze durch die Einascherung, und last ein gelbes Oxyd zurück, welches nach der Erkaltung weiss wird *).

In dieser Absicht machte ich mit dem Oxyde dieses Metalls und einer hinlanglichen Quantität Oel, einen Teig, welchen ich in einen Kohlentiegel brachte, dessen Deckel durch einen eisernen Draht befestigt war. Diesen Tiegel setzte ich in einen größeren mit Sand angefüllten und hermetisch verschlossenen hessischen Tiegel. Ich gab dann sechsstündiges Geblässeuer.

Der Verf. verspricht über die Natur und die zu vergleichbaren Eigenschaften noch bei einer andern Gelegenheit zu sprechen.

B.

Nachdem das Ganze erkaltet war, fand ich den Kohlentiegel noch unversehrt; er enthielt einen kleinen dichten nach der innern Gestalt des Tiegels geformten Metallkönig, welcher zerbrochen drei deutlich zu unterscheidende Lagen (couches) zeigte: 1) eine innere Lage, dichter als die andern, in kleinen glänzenden Nadeln von schwarzbläulicher. dem Manganoxyd nicht unahnlicher, Farbe; 2) cine sehr dünne Lage, von brauner kupferoxydartig schillernder Farbe, 5) eine mittlere Lage, mit Höhlungen versehen, welche zum Aufenthalt irgend einer Materie dienen mussten, und deren Wande aus Warzchen von Goldfarbe gebildet waren. Sechs bis sieben folgende Versuche haben mir ein ähnliches Resultat gegeben, ein einzigesmal fand sich die warzenähnliche goldfarbige Lage auf der ausern Oberstäche, niemals in der Mitte des Metallkönigs.

Vauquelin und Hecht haben in ihrer Arbeit über den französischen und ungarischen Titan die Herstellung dieses Metalls versucht. In einem einzigen ihrer Versuche erhielten sie gelbe Körnchen, in den andern eine rothe kupferfarbene Lage, und es scheint, das sie diese letztere vorzugsweise als das hergestellte Metall betrachtet haben.

Da es wahrscheinlich ist, dass ich ein reineres Titanoxyd als jene angewandt habe, weil Vauquelin noch nicht mit der Entdeckung bekannt war, dass das Titan vom Eisen befreiet durch blausaures Kali einen rothen Niederschlag giebt, und nicht einen grünen, wie Klaproth anfangs der Meinung war, und dass von der andern Seite ich beständig die nämliche warzenformige goldsarbige Lage er-

halfen habe, so glaube ich diesen Theil des Metalkonigs als den wirklich hergestellten betrachten zu können.

Dieser gelbe Antheil mit Salpetersäure erhitzt, schien noch mehr ihrer Einwirkung zu widerstehen, und noch schwerer als der braune Antheil in den Zustand des weißen Oxyds überzugehen.

Vauquelin, welcher die Metallkönige die ich erhalten habe, untersuchte, und Haüy, der ihnen ebenfalls seine Aufmerksamkeit schenkte, schienen geneigt diese Meinung anzunehmen.

Das Cerium habe ich einer ähnlichen Untersuchung unterworfen. Ich bemühte mich es zu reinigen und herzustellen. Das Angeführte setzt mich in dem Stande, dasjenige mit kurzen Worten zu berühren, was mir noch übrig ist.

Ich glaube dieses Metall noch vollkommener vom Eisen gereinigt zu haben, als es mir bei dem Titan möglich war, und wenn es mir zwar nicht gelang, es im metallischen Zustande zu erhalten, so blieb es doch nicht sehr fern davon.

Ich behandelte 25 Grammen vom unreinen Cerit mit Salpeter - und Salpetersalzsäure.

Diese beiden Sauren lösten gleich gut dieses Mineral auf. Die beiden Auflösungen schienen nur in der Farbe verschieden. Die salpetersaure Auflösung ist rosenfarben, wie eine verdünnte Manganauflösung. Die salpetersalzsaure Auflösung hat eine Orangefarbe.

Der Rückstand, welchen die Sauren nicht auflösen konnten, wog 9½ Grammen. Eine damit angestellte Untersuchung bewieß, daß er nichts anders sey als Kieselerde, durch ein wenig Eisen und einige Spuren von Cerium gefarbt.

Die beiden zur Trockne abgedampsten Auslösungen hinterließen eine gallertartige Materie, welche bald zu einer röthlichen seiten Masse schmolz.
Diese löst sich in kaltem Wasser mit Ausnahme
einer sehr kleinen Menge Kieselerde aus.

Die Ceriumauflösung vom Saureüberschuss befreit, wurde mit Ammoniak vermischt. Der ziegelrothe Niederschlag, welcher sich zu Boden setzte,
wurde gesammlt und nachdem ich Wasser darüber
kochen ließ, um alles Ammoniak abzusondern,
brachte ich ihn auf ein Filtrum und wusch ihn
von Neuem.

Hierauf that ich diesen feuchten Niederschlag in ein Gefass und gols liquide Sauerkleesäure darauf. In der Siedhitze veränderte er seine Farbe und theilte sich in zwei wohl abgesonderte Portionen. Das sauerkleesaure Cerium fiel zu Boden in Gestalt eines weisen, ein wenig ins Röthliche sich ziehenden Pulvers, und das Eisen blieb aufgelöst.

Nicht leicht kann in der Chemie eine genauere Scheidung Statt finden, als die ehen erwähnte durch die Sauerkleesaure: ich habe weder in dem Cerium eine Spur von Eisen, noch in dem Eisen eine Spur von Cerium aufgefunden. Der Rückstand vom eingeäscherten sauerkleesauren Eisen, in Sauren wieder aufgelöst, wurde weder durch Sauerkleesaure, noch durch sauerkleesaures Ammoniak getrübt, und der Rückstand des sauerkleesauren Ceriums in Salzsäure aufgelöst, zeigte nichts von der Gegenwart des Eisens.

Die Sauerkleesaure verdient den Vorzug vor dem sauerkleesauren Ammoniak, und vor dem weinsteinsauren Kali, welches man bisher zur Reinigung des Ceriums vom Eisen angewandt hat, weil Vauquelin noch Eisen fand in einem durch diese Reagentien niedergeschlagenen Cerium.

Das sauerkleesaure Cerium verlor durch die Einäscherung fast die Hälfte seines Gewichts. 100 Th. im Sandbade getrocknetes Salz im Platintiegel eingeäschert, hinterließen 52 Th. ziegelfarbiges Oxyd dieses Metalls; die 48 Th. Verlust kommen demnach auf Rechnung der Sauerkleesäure und eines kleinen Wassergehaltes.

Ich versuchte dieses durch Einäscherung des sauerkleesauren Ceriums erhaltene rothe Oxyd here zustellen.

In dieser Absicht nahm ich 6 Grammen dieses Oxyds und machte mit einer hinreichenden Quantitat Olivenöl einen Teig daraus.

Da Vauquelin dieses Metall für flüchtig halt, weil sich ein beträchtlicher Verlust ergab, als er es herzustellen versuchte, so wandte ich eine andere Vorrichtung als bei der Herstellung des Titans an.

Ich brachte nämlich den Teig in eine kleins Porcellanretorte, an welche ich einen eignen Apparat zur Verdichtung und Sammlung des Gases anpasste. Ich hosste auf diese Weise den Antheil des Metalls zu erhalten, welcher sich während des Versuchs verslüchtigen würde.

Ich habe mich in meiner Erwartung betrogen:
es entband sich nichts als Kohlensaure und ich fand
Journ. f. Chem. u. Phys. 19. Bd. 1. Heft.
5

in der Retorte eine schwarze Materie, glänzend in vielen Puncten, welche genau das Gewicht der angewandten 6 Grammen hatte.

An die Stelle des abgeschiedenen Sauerstoffs trat genau eben so viel Kohlenstoff.

Ich kann nicht umhin, hier die Bemerkung zu machen, dass bei verschiedenen Reductions-Versuchen, wo Kohlenstoff an die Stelle des Sauerstoffs trat, ersterer genau so viel am Gewicht betrug als der Stoff, der verdrängt worden war. In diesen Versuchen hatte ich verschiedene Quantitäten Oel angewandt und nichts desto weniger war das Gewicht des Kohlenstoffs gleich viel.

Diese wohl bewährte Thatsache scheint mir einige Aufmerksamkeit zu verdienen, und ich nehme, mir vor, sie durch vergleichende Versuche über verschiedene metallische Substanzen zu bestätigen.

Davy der vermittelst des Kaliums die Reduction des Ceriumoxyds versuchte, welches ihm gelungen seyn soll, hat bewiesen, dass dieses Metall nicht flüchtig ist.

Wenn ich meine Versuche zu der Zeit, wo ich sie angestellt habe, bekannt gemacht hätte, so würden sie in diesem Puncte durch die neueren dieses berühmten Chemikers bestätigt worden seyn. Jetzt kann ich mir nur Glück wünschen, mein Resultat über die Feuerbeständigkeit des Ceriums in Uebereinstimmung mit jenem zu finden.

Die schwarze glanzende Materie, welche ich als Rückstand in meinem Versuche erhalten habe, ist ein wahres Kohlenstoff-Cerium (carbure de cerium).

Das Verhalten dieser Verbindung an der Luft; wenn sie noch heiss ist, kann keinen Zweisel in dieser Rücksicht übrig lassen.

In dem Augenblick, wo ich die Retorte, welche diese Materie enthielt, zerschlug, entzündete sie sich von selbst an der Lust wie der beste Pyrophor. Auf Papier gestreut, setzt es dieses in Feuer, und so wie es selbst verbrennt und der Kohlenstoff sich dadurch verzehrt, so wird das rothe Ceriumoxyd wieder erzeugt und nimmt die Stelle des Kohlenstoffs ein.

Diese mikwürdige Erscheinung lässt vermuthen, dass das Cerium vollkommen hergestellt worden ist, und dass, wenn man im Stande wäre den Kohlenstoff ohne Zutritt der Luft, oder anderer oxydirender Körper abzusondern, man das Metall im Zustande der Reinheit würde darstellen können.

Indem ich das mit Oel zu einem Teig gemachte Titanoxyd der Destillation aussetzte, erhielt ich ein Kohlenstoff-Titan, welches dem außern Ansehen nach jenem des Ceriums glich; aber sich nicht entzündete.

Stücke von den glasernen Retorten, welche ich in den beiden vergleichenden Versuchen über diese zwei Metalle gebrauchte, waren mit einer glanzenden Lage von beiden Kohlenstoff - Verbindungen belegt, und jede zeigte, als man sie der Hitze aussetzte, eine Verbrennung, deren Rückstand eine merkwürdige Verschiedenheit darbot: so wie der Kohlenstoff sich verzehrte, so ließ das Kohlenstoff-Cerium ein rothes Pulver und das Kohlenstoff-Titan ein weißes Pulver zurück.

Aus den in dieser Abhandlung beschriebenen Versuchen scheinen mir folgende Thatsachen sich zu ergeben:

- Ammoniak werden mit gutem Erfolg angewandt, um den größten Theil sogleich zu gewinnen von dem Titan, enthalten in einer unreinen salzsauren Auflösung dieses Metalls, welche nach der Einwirkung der Sauerkleesaure vollkommen klar zurückbleibt.
- 2) Diese Mittel, indem sie auf diese Weise das Titan absondern, erleichtern die Alecheidung des beigemischten Eisens.
- 5) Das aus dem sauerkleesauren Titansalze erhaltene Titanoxyd mit Oel zu einem Teig angemacht und heftig geglühet, wird zum Theil hergestellt, und die hergestellte Quantität hat eine rein
 gelbe Farbe.
- 4) Die Sauerkleesaure ist das beste Reagens; um das Cerium vom Eisen zu reinigen; die Reinigung dieser beiden Metalle wird durch dieses Mittel vollkommen zuwege gebracht.
- 5) Das aus sauerkleesaurem Ceriumsalze erhaltene Ceriumoxyd mit einer hinreichenden Quantität Oel zu einem Teig angemacht und hestig geglühet in einer Porcellanretorte, verwandelt sich in ein schwarzes Kohlenstoff-Cerium mit glanzenden Puncten, welches genau das nämliche Gewicht des angewandten Oxyds hat.
- 6) Diese Kohlenstoff-Verbindung noch warm; hat die Eigenschaft sich an der Lust zu entzünden wie der beste Pyrophor; auf Papier gestreut setzt

es dieses in Brand, und wird, so wie es verbrannt ist und der Kohlenstoff sich verzehrt hat, wieder zu rothem Oxyde.

- 7) Diese Eigenschaft sich von selbst zu entzünden lässt vermuthen, dass das Metall den Sauerstoff, verloren hat und Kohlenstoff an dessen Stelle getreten sey.
- 8) Das Cerium ist nicht flüchtig in der Rothglühehitze, welche eine Porcellanretorte in einem Reverberirofen aushalten kann *).

^{*)} Nach den Versuchen in Childrens Laboratorium verflüchtigte sich aber doch vollkommen das kleesaure
Ceriumsalz in der stärksten Hitze einer Schmiedcesse.
S. diese Zeitschrift B. XIII. S. 108.

Bischof.

Neue

Methode das Osmium aus dem rohen Platin zu gewinnen.

Von LAUGIER.

(In dem Institut am 22, Nov. 1815. vorgelesen). Uebersetzt aus den Annales de Chimie Tome 89. Cab. 2. Pag. 191. vom Dr. Bischof.

Unter den vier in dem rohen Platin aufgefundenen Metallen, ist das Osmium, dessen Entdeckung wir den Arbeiten von Fourcroy, Vauquelin, Descotils und Tennant verdanken, dasjenige, welches, in geringerer Quantität darinnen vorkommend, vielleicht das merkwürdigste durch seine besonderen Eigenschaften ist.

Ein metallisches Oxyd, welches flüchtig in der Siedhitze des Wassers ist, mit diesem während der Destillation übergeht, ohne ihm eine Farbe mitzutheilen; begabt aber mit einem starken pikanten Geruch, fast wie oxydirte Salzsäure, der den Nasenschleim, wie diese Säure verdickt, und auf die Geruchsnerven so wirkt, dass der Sinn des Geruchsnerven so wirkt, dass der Sinn des Geruchsnerven Tage lang geschwächt wird; welches durch einige Tropfen von Galläpfelauslösung eine dunkelblaue Farbe, wie gewohnliche Tinte, annimmt, die noch weniger wie diese, selbst durch die stärksten Säuren angegriffen wird; welches das

Pantoffelholz, die Leinwand und andere organische Substanzen schwarz farbt; welches endlich aus seiner wässrigen Auflösung durch Zink, unterstützt durch einen Salzsäureüberschuß, als ein schwarzes Pulver niedergeschlagen werden kann, das, selbst in einer gelinden Hitze flüchtig und sublimirbar ist in nadelförmigen Krystallen von weißer Perlmutterfarbe, die man nicht in verschlossenen Gefaßen wegen ihrer ausserordentlichen Flüchtigkeit aufbewahren kann: diese sämmtlichen durch die oben genannten Gelehrten entdeckten Eigenschaften, warren wohl geeignet, die Neugierde aller Chemiker zu erregen.

Sie beklagten, dass die Quantität dieses Metalls so klein wäre und nicht zuliess, die Eigenschasten desselben, besonders aber den metallischen Zustand; gehörig kennen zu lernen.

Ich habe ein einfaches und wenig kostspieliges. Mittel aufgefunden, eine größere Quantität Osmium zu erhalten, als man bisher aus dem rohen Platin gewann; diese Quantität, welche ich mir verschafft habe, war gänzlich für die Chemiker verloren gegangen, und das Mittel, dessen ich mich bediente, um es zu bekommen, theile ich, weil es mir einiges Interesse zu haben scheint, der Classe mit.

Man weiß, daß das Osmium enthalten ist in dem metallisch grauen, glanzenden Pulver, welches der Einwirkung der Salpetersalzsaure, die man zur Auflösung des rohen Platins anwendet, widersteht, und welchem man den Namen schwarzes Pulver vom Platin gegeben hat.

Dieses Pulver besteht aus den beiden Metallen, Osmium und Iridium.

72 Laugier neue Methode das Osmium

Um diese beiden Metalle zu scheiden, calcinirt man in einem Tiegel das schwarze Palver mit der Halste seines Gewichts ätzenden Kali, welches die seine Zertheilung und dadurch die Oxydation durch die Lust befordert.

Was von dem Pulver während des Processes gehörig angegriffen worden ist, hat eine Auflös-lichkeit sowohl in den Kalien als in den Säuren erlangt, und wenn man zu verschiedenen Malen das, was anfangs der Wirkung des Kali entgangen ist, behandelt, gelängt man dahin, die beiden Metalle gänzlich zu scheiden.

Das Wasser, dessen man sich zur Aufweichung der calcinirten Masse bedient, enthält einen großen Theil Osmiumoxyd, und um dieses zu erhalten, reicht es hin, das Kali durch Salpetersaure zu sattigen, und hierauf das Ganze einer Destillation auszusetzen.

Das Osmiumoxyd geht über in die Vorlage mit dem Wasser, welches mit den oben genannten Eigenschaften hegabt ist.

Dieser von Fourcroy und Vauquelin angegebene Process ist der einzige, dessen sich die Chemiker bedient haben, um das Osmium aus dem rohen Platin zu gewinnen.

Der Gegenstand meiner Abhandlung ist nicht das in dem schwarzen Pulver aufgefundene Osmium.

Ich beschäftigte mich in einigen Versuchen mit dem Platin; hatte aber nichts mit seinem schwarzen Pulver zu thun, und schon besitze ich drei his vier Pinten Osmiumoxydauflösung. Ich würde noch mehr haben, wenn mir nicht etwas von dem erhaltenen Product verloren gegangen wäre, und

gleichwohl habe ich kaum sieben Mark (marcs) vom rohen Platin angewandt.

Dieses Product ist die Saure selbst, welche zur Auflösung meines Platins gedient hat, und welche man gewöhnlich in einem einfachen Destillations-apparat wieder gewinnt.

Diese Saure hat einen der oxydirten Salzsaure ähnlichen selbst noch starkern Geruch, und dieser Umstand brachte einige Chemiker zu der Vermuthung, dass sie eine überoxydirte Salzsaure seyn konnte.

Der Geruch dieser Saure kommt ganz mit dem des Osmium überein. Man konnte vermuthen, dass, da das Oxyd dieses Metalls sehr flüchtig ist, die Hitze, welche die Auflösung des rohen Platins erfordert, mehr als hinreichend seyn müste, um jede Quantität davon zu verflüchtigen, serner dass, da es bei der gewohnlichen Behandlung, um es zu erhalten, so leicht durch das Wasser mit übergesührt wird, es um so mehr durch die Säuren geschehen müste, und dass es endlich zum Theil in den Säuren, welche sich damit angeschwängert hatten, aufgelöst bleiben konnte.

Diese Vermuthung hat sich bestätigt, und ich habe nach meinen Versuchen Grund zu glauben, dass die während der Auslösung des rohen Platins erhaltene Saure ein Gemisch aus Salz - und Salpetersäure sey, in welchem die letztere vorherrscht, und dass der Geruch dieses Gemisches, und zum Theil selbst die gelbe Farbe vom Osmiumoxyd herrührt.

Um das Osmium, welches darinnen sehr reichlich enthalten ist, zu gewinnen, habe ich anfangs

74 Laugier neue Methode das Osmium

kohlensaures Kali, ätzendes Kali und Natron angewandt; aber abgesehen davon, daß die Anwendung derselben kostspielig ist, halten auch diese Kalien eine gewisse Menge Osmium zurück, welches für die Destillation des Gemisches rein verloren geht; dieser Theil Osmium theilt der Auflösung des Rückstandes, so wie den salpetersauren und salzsauren, durch Abdunstung erhaltenen Salzen eine gelbe, seine Gegenwart anzeigende Farbe mit.

Als ich diese Salze von gelber Farbe calcinirte, sonderte sich beim Auswaschen ein schwarzes Pulver ab, welches alle Eigenschaften des Osmiums zu haben schien, das niedergeschlagen worden durch Zink aus der Auflösung seines Oxydes im Wasser; aber ein Theil dieses Metalls schien durch die Calcination verloren gegangen zu seyn, welches wenigstens sehr wahrscheinlich ist.

Die Kalkmilch schien alle Vorzüge zu vereinigen, die Sättigung der Säure zu bewirken, da sie keine merkliche Quantität Osmium zurückhält.

Nach der Sättigung destillirt man das Gemisch, und man erhält eine Auslösung von Osmiumoxyd, welche sich durch ihren starken Geruch sehr auszeichnet, und die auf der Stelle durch einige Tropfen Galläpseltinctur blau wird.

Ich beobachtete, dass, wenn das Gemisch fast alles darinnen enthaltene Oxyd hergegeben hat, das Wasser, welches hernach in die Vorlage übergeht, mit Galläpfel, statt blau zu werden, eine gelbe Farbe giebt, worauf nach einigen Stunden ein grauer schieferfarbiger Niederschlag entsteht, der hernach bräunlich wird. Ich konnte mich noch nicht versichern, ob das Osmium auf einer andern Oxyda-

tionsstufe sich befindet, welche die Ursache dieser Veränderung ist, oder ob diese Verschiedenheit von einem fremden Stoff im Osmium herrührt.

Während der Sättigung der Säure entwickelt sich ein so pikanter Geruch, dass, als ich ohne Vorsicht davon eingeathmet hatte, ich acht Tage lang den Geruch verloren habe.

Aus den in dieser Abhandlung dargelegten Ver-

- 1) dass sich bei der Auflösung des rohen Platins in Salpetersalzsaure, mit der Saure Osmiumoxyd entbindet.
- 2) Dass diese durch Kali, Natron, und vorzüglich durch Kalk gesättigte Säure, hernach der Destillation ausgesetzt, eine sehr ansehnliche Quantität dieses Oxyds liefert.

Man vermuthet, dass eine Pinte dieser gesättigten Säure eben so viel liesern könne, als man aus einer halben Unze des schwarzen Pulvers gewinnen kann, eine Schätzung, deren Genauigkeit sich übrigens nicht verbürgen lässt.

3) Dass der beschriebene Process leicht, geschwind, wenig kostspielig ist, und dass er den
Chemikern eine Quantität Osmium darbietet, welche bis jetzt für sie verloren gegangen war.

Auszug

aus den Verhandlungen in der mathematisch-physikalischen Classe der Königlichen Akademie der Wissenschaften zu München.

Versammlung am 12. Apr. 1817.

- 1. Der K. Geheimer-Rath Freiherr v. Moll sprach, als Sekretar der Classe, zum Andenken der kürzlich verstorbenen zwei achtungswürdigen Mitglieder der Akademie, des vormaligen Conservators der mineralogischen Sammlungen v. Petzl, Commenthur des Maltheser Ordens und Professors der Mineralogie am hiesigen Lyceum, so wie des durch mehrere physikalische Schriften unsern Lesern bekannten Canonicus Ritter v. Imhof, sich darauf beziehend, dass das Andenken derselben noch besonders in einer akademischen Sitzung durch den Generalsekretar der Königlichen Akademie geseiert werde. Darauf las
- 2. der K. geistl. Rath Ritter v. Schrank biographische und literarische Notizen aus dem Leben des berühmten Entdeckers der Sonnenslecken Scheiner, welche zur Mittheilung bestimmt sind in der Zeitschrift für Baiern und die angrenzenden Lander, wo diese ganze Abhandlung nachgelesen werden kann, die keinen ins Einzelne gehenden Auszug erlaubt.

5. Hofrath v. Soldner legte eine Abhandlung des Herrn Fraunhofer in Benedictbeuern vor; Bestimmung des Brechungs - und Farbenzerstreuungs - Vermögens verschiedener Glasarten, in Bezug auf die Vervollkommnung achromatischer Fernrohre. Es ist den Lesern dieser Zeitschrift schon die Vollkommenheit bekannt, in welcher achromatische Fernrohre zu Benedictbeuern verfertigt werden. Diese Vollkommenheit gründet sich theils auf gewisse vom Hrn. v. Reichenbach angegebene Einrichtungen, um die höchste Genauigkeit in Absicht auf Kugelgestalt beim Schleifen der Gläser zu erhalten, theils auf die ausgezeichnete Güte des Flintglases, in welcher Beziehung Herr Fraunhofer sich große Verdienste erwarb. Wie bisher um die praktische Optik, so machte sich derselbe durch die vorliegende Abhandlung auch um die theoretische verdient. Dieselbe enthält eine Reihe von Tafeln, worin das Brechungs - und Farbenzerstreuungs-Vermögen verschiedener Körper mit großerer Schäffe, als bisher geschah, bestimmt wird. Es würde zu weitlaufig seyn, die Verfahrungeart hier zu beschreiben, deren sich Herr Fraunhoser bei seinen Messungen bedient. Indess bemerken wir im Allgemeinen, dass er mit einem genau eingetheilten Theodoliten seine Messungen anstellte. Die Betrachtung des Farbenbildes durch das Fernrohr des Theodolits. führte ihn auf eine sehr interessante Betrachtung. Er sah nämlich, da er zuerst mit Kerzenlicht arbeitete durch das stark vergrößernde Fernrohr in der Orangefarbe des Spectrums eine helle und scharf begränzte Linie. Durch wiederholte Messungen, wobei sehr verschiedene Prismen angewandt wurden, fand derselbe, dass die Lage dieser Linie

gegen die Farben constant und immer dieselbe ist, und da die Linie sehr scharf begränzt erscheint, so gab sie ihm einen fixen Punct bei seinen Messungen. Er wandte ein ahnliches Versahren an in Beziehung auf das durch Sonnenlicht hervorgebrachte Spectrum. Mit Verwunderung fand Herr Fraunhofer hiebei durch seine stark vergroßernden Werkzeuge nicht nur dieselbe Linie wieder, von welcher wir so eben sprachen, die aber hier dunkel erschien, sondern fast noch eine unzählbare Menge anderer ähnlicher Linien; er zählte deren über 500. Da die Linien von sehr verschiedener Starke und verschieden gruppirt sind, so ist es möglich sich von der Identität einer jeden unter veränderten Umständen wieder zu versichern. Herr-Fraunhofer fand, dass sie bei Prismen aus den verschiedensten Materien immer dieselhe Lage haben. Dieses Resultat ist für die praktische Optik von unschätzbarem Werthe. Man braucht sich nun, um die Farbenzerstreuung verschiedener Prismen zu finden, nicht mehr unmittelbar mit den so unbestimmbar werwaschen in einander übergehenden Farbeustreifen zu beschäftigen, soudern nur die Abstande zweier Linien zu messen und man hat das Verhältniss der Farbenzerstreuung und zwart wegen der Feinheit der Linien, mit der größten Genauigkeit.

Herr Fraunhofer ging nun von Betrachtung des Sonnenlichtes zu der des Planeten- und Fixstern-lichtes über. Zuerst richtete er sein mit einem Prisma, auf die von ihm in der Abhandlung bestimmte Art, versehenes Fernrohr auf die Venus, und es zeigte sich in dem erhaltenen Spectrum wieder das nämliche System von Linien, wie in

dem vom Sonnenlichte und alle Verhaltnisse zwischen den Linien waren genau die nämlichen; nur waren die Linien wegen der geringen Stärke des Planetenlichtes schwächer und schwerer zu sehen-Nun betrachtete er eben so den Sirius, sah ebenfalls ein System von Linien, aber gegen seine Erwartung ein ganz anderes als im directen und dem von der Venus reflectirten Sonnenlichte. Auch andere Fixsterne erster Größe betrachtete er so: er sah überall Linien, aber wie es ihm schien bei jedem Stern andere. Den letzten Punct konnte er indessen noch nicht ganz zur Entscheidung bringen, weil das Licht dieser Sterne zu schwach ist; er wird sich jetzt zu diesem Zwecke einen neuen und weit stärkeren Apparat verfertigen. Auch auf verschiedene künstlich erzeugte Lichtarten hat Herr Fraunhofer sein Verfahren angewandt, und bei dem prismatischen Lichte der Elektricität Linien bemerkt, die mit denen von andern Lichtarten nicht übereinstimmen *).

^{*)} Es ist nicht zu längnen, dass schon Wollaston und Young (s. philos. Transact. 1804. S. 14.) unter gewissen Bedingungen dunkle Streisen im prismatischen Farbenbilde wahrgenommen haben. Jedoch die Beschachtung derselben war weit unvollkommener, obgleich schon Young verschiedene Lichtarten in dieser Beziehung beobachtet hat. Herr Fraunhoser hat die Beobachtung viel genauer angestellt und schon durch die Art, wie er auf seine Entdeckung geleitet wurde, wird hinreichend dargethan, dass er sie blos seinen eigenen Forschungen verdanke. Auch hat Niemand vor ihm sich dieser Linian zur Messung der Farbenzerstrauung bedient; denn erst in dem so eben erschienenen ersten Heste der Annal. de Chemie et de

Herr Fraunhofer enthält sich gestissentlich vorläufig aller theoretischen Betrachtungen über diese Erscheinungen; er wollte nur Thatsachen ausstellen. In Beziehung auf die Wiederholung seiner Versuche von andern bemerkt er, dass da die Linien und Streisen im Farbenbilde, welche bei seiner Beobachtungsart sich zeigen, nur sehr geringe Breite

Phys. von 1817. schlägt Arago diese Methode vor mit Hinsicht auf die eben angeführten Beobachtungen, welche Young gemacht hatte, indem er das Spectrum durch eine Gattung blauen Glases beobachtete. Auch Arago bemerkt, dass die Messungen auf diese Art sehr genau und vergleichbar werden, wie die Natur des Priema beschaffen seyn möge, so ferne man sich nur immer desselben gefärbten Glases bedient. Arago scheint zunächst diese dunklen Streifen davon abzuleiten, dass immer ein mehr oder minder beträchtlicher Theil des Lichtes verschluckt wird vom durchsichtigen Korper; er selbst aber hat in einer im vorigen Jahr erschienenen Abhandlung interessante Untersuchungen angestellt über die dunklen Streifen, Welche, gemischt mit farbigen, entstehen, wenn verschiedene Lichtstreifen unter gewissen Bedingungen sich kreuzen. Das Verdienst, auf diese letzte Erscheinung zuerst aufmerksam gemacht zu haben, geböhrt Herrn Dr. Thomas Young (s. dessen vorhin angefühte Abhandlung); Herr Fresnel zeigte, dass dieselben dunklen Streifen entstehen können, wenn zwei von einem strahlenden Puncte ausgehende, und von etwas gegen einander geneigten Spiegeln zurückgeworfene, Lichtstreifen sich durchkreuzen. S. Annales de Chemie et de Phys. Febr. 1816. S. 199. u. März 1816. S. 239 - 280. u. S. 332. Wir werden von allen diesen merkwürdigen Erscheinungen bei einer andern Gelegenheit ausführlicher sprechen.

haben, es klar sey, dass der Apparat große Vollehommenheit haben müsse, um allen Abweichungen zu entgehen, welche die Linien undeutlich machen, oder ganz zerstreuen können. Die Seitenflächen der Prismen müssen daher sehr gut eben geschliffen seyn. Das Glas, welche zu solchen Prismen gehraucht wird, muß ganz frei seyn von Wellen und Streifen; daher mit englischem Flintglas, das nie ganz frei von Streifen ist, nur die stärkeren Linien gesehen werden. Auch das gemeine Tafel – und englische Crown-Glas enthält sehr viele Streifen, wennesie gleich für das freie Auge nicht sichtbar sind.

4. Der vom Geheimen-Rath Barry von Leonhard erstattete Bericht, die neuesten Fortschritte im Gebiete des mineralogischen Wissens betreffend, umfaste folgende Gegenstände. Geognostische Untersuchungen in Italien angestellt. Herr Graf Dunin Borkowsky erforschte die Gegend von Rom, und stellt, als Resultat seiner Untersuchung, den merkwürdigen Schluss auf: dass der Römische Boden ein Flotztrapp - Gebirge sey. Fast alle Glieder dieser Formation finden sich auf jener Ebene vereinigt; der Thon ist jedoch die vorherrscheude Masse, der sich hier als Wacke, Thonstein, Thonstein-Porphyr, mandelsteinähnliches Gestein und Tuff verschieden modificirt. Einen Theil der Materialien zu diesem Gebirge kounten allerdings die Vulkane gegeben haben, aber diese Materialien worden durch die Gewasser so verschiedenartig verarbeitet, dass sie fast ganzlich ihren ursprünglichen Charakter verloren haben. Ein hohes Verdienst um die Wissenschaft erwarb sich der genannte geistvolle Naturforscher ferner dadurch, dass Journ. f. Chem u. Phys. 19. Bd. 1 . Heft.

er zuerst den Alaunstein von Tolfa vom Alaunfelsen sonderte und den letztern, als eigenthümliche Gebirgsart darthat, welche der Flotztrappformation anzugehören scheint *). Das untere Italien machte Herr Broschi zum Gegenstend seiner Forschungen. Besonderes Interesse verannen die Untersuchungen der, bis jetzt fast unbekannten, Gebirge der Umgegend von Viterbo, wo unter andern sehr malerische Gruppirungen basaltischer Säulen wahrgenommen wurden **). Eisenhaltiger Bimsstein am Sepolcro di Nasone vom Herrn Grafen Borkowsky auf-Wird als besondere Abanderung der gefunden. Bimssteingattung zu betrachten seyn, die sich durch Farbe, Gla andere Merkmale unterscheidet. Die farbende Substanz scheint Eisenoxydul zu seyn. Geognostische Untersuchung des Meissners in Hessen vom Herrn Oberforster Hundeshagen angestellt ***). Der Verfasser sagt: dass man bis jetzt, so vielfaltig und in so verschiedenartiger Richtung auch das Steinkohlen-Flötz des Meissners durchsahren worden, noch nirgends auf eine Stelle gekommen sey, wo, wie die Schule der Vulkanisten annimmt, der Basalt, durch unterirrdische Feuer geschmolzen, die untere Gebirgslagen durchbrochen und über denselben sich verbreitet habe. Noch weniger aber komme die Feuertheorie mit der innern Beschaffen-

Die ausführliche Abhandlung wird in dem, unter der Presse befindlichen, X. B. von Lounhard's Taschenbuche mitgetheilt.

Eine ausführliche Nachricht kierüber findet sich im IX. Heft der Biblioteca italiana.

Leonhard's Taschenbuch.

heit des Meissners überein, wo man krystallinische, drusige Gemenge von Fossilien finde, welche der Wirkung des Feuers nicht widerstanden haben würden und die sich nur auf nassem Wege bilden konnten. Sodalith, am Vesuv entdeckt *) durch ' Herrn Grafen Borkowsky. Das Muttergestein von kalkig - talkigter Natur, dahei Augit, Bimsstein und Eisspath. Gehalt des Wissmuthglanzes. Einer vom Herrn Oberbergrath Selb ertheilten Notiz zu Folge, ist der Wissmuthglanz von Johann-Georgenstadt nicht rein geschwefelter Wissmuth, sondern er gehört dem Kupfer - Wissmutherz an. Herr Selb vermuthet, dass auch der Wissmuthglanz von Bieber dahin zu rechnen seyn dürfte: dagegen bleibt der Schwedische von Ryddarhyttan ausschliesslich Wissmuthglanz, indem kein anderes Metall an seiner Mischung Theil nimmt. Neuer Goldenbruch in Siberien. Kritik des Berzelius'schen Mineral-Systems vom Herrn Professor Pusch zu Kielze in Pohlen. Orographische und hydrographische Karte von Europa von Sorriot de l'Host u. s. w.

5. Der Akademiker Dr. Vogel trug die 2te Abthiseiner Abhandlung über die Getreidearten vor. Er
betrachte den Weizen, Haser und Reis, deren
Bestandtheile er in der ersten Abtheilung bestimmt
hatte, in Beziehung auf die geistige und auf die
Brodgährung. Das mit vielem kalten Wasser gewaschene und seines Zuckers beraubte Mehl wurde

^{*)} In den mineralogischen Studien von Selb und Leonhard

8. 290. findet sich bereits eine Nachricht über das in
Grönland aufgefundene Mineral, welches, von seinem
betrichtlichen Natron - Gebalt, den Namen Sodalien

erhiele:

mit Hefe angesetzt, wodurch es gegen alle Erwartung in die geistige Gährung gerieth.

Mandeln in Gahrung gebracht, giebt durch die Destillation ein geistiges Product, welches nicht den sogenannten Fuselgeruch des Korn-Brannteweins, sondern mit dem Arak sehr viel Aehnlichkeit hat. Auch der Hafer läßt sich in die geistige Gahrung bringen, und giebt ein berauschendes etwas bitteres Getränk. Wenn man den gestoßnen Hafer einen Monat der Gahrung überlaßt, so erhalt man einen sehr starken Essig.

Was die Brodgahrung dieser Getreidearten betrifft, so hat Hr. Vogel die neuesten Versuche des Hrn. Edlin nicht bestätigt gefunden. Letzterer behauptet z. B. dass das kohlensaure Gas, die Hese und den Sauerteig ersetzen könnte. Hr. Vogel hat freilich gefunden, dass ein mit kohlensaurem Wasser angemengter Teig etwas in die Höhe, aber nicht in Gährung übergeht. So hat er serner die Ersahrung gemacht, dass Wasserstoffgas den Teig heben, aber nicht in Gährung bringen kann.

Er hat sich bemüht die aus dem Mehle durch die Analyse abgesonderten Bestandtheile wieder zu vereinigen, und sie in Gährung zu bringen; obgleich die Gährung erfolgte, so gab die gegohrne Masse doch kein Brod; es scheint überhaupt, dass wenn das Band, welches die Bestandtheile im Mehle bindet, einmal zerrissen ist, selbige zur Brodbildung gänzlich unfähig geworden sind.

Hr. Vogel ist durch Versuche belehrt worden, dass sich beim Brodbacken eine Quantität gebrannte Stärke bildet. Aus keiner Mehlart außer dem Reismehle, löset das kalte Wasser Stärke auf; sind diese Mehlarten aber in Brod verwandelt, so enthalten sie alle die gebrannte im kalten Wasser auflösliche Stärke. Das Brod enthält beinahe eben so viel Zucker, als das zum Backen angewandte Mehl, diess ist abermals ein Resultat, welches mit den bisherigen Ansichten über die Gährung offenar in Widerspruch steht. Das Waitzenbrod enthält, Zucker 3,60, Stärke 53,50, gebrannte Stärke 18,0, Kleiber mit ein wenig Stärke verbunden 20,75, kohlensaures Gas, salzsauren Kalk und salzsaure Bistererde.

- vergleichenden Analyse des Rhinozeros und Elephanten-Urins, die er jüngst anstellte. Es geht aus
 seinen Versuchen hervor, dass der Elephanten-Urin
 von dem des Rhinozeros dadurch abweicht, dass
 er die stickstoffhaltigen Bestandtheile in größeren
 Propartionen enthält und sich daher dem Urin der
 fleischfressenden Thiere etwas mehr nähert, was in
 so fern auffallend ist, da diese beiden Thiere vom
 nämlichen vegetabilischen Futter erhalten werden.
 Auch enthält der Elephanten-Urin nur eine geringe Quantität von kohlensauren Erden, wodurch er
 sich vor dem Urin der übrigen viersüssigen Thiere, so wie durch die ganzliche Abwesenheit der
 Benzoesäure auszeichnet *).
- 7. Der Akad. Schweigger sprach über die Frage: ob bei der Electricität, wie bei dem Lichte, der leichtere oder schwerere Durchgang durch Leiter von einem Winkelverhältnisse abhängig sey?

Die Abhandlung wird in diesem Journal abgedruckt werden.

Sohon Newton nahm eine sogenannte Anwandelung des Lichtes zum leichteren Durchgange durch' Korper, oder zur leichteren Zurückstrahlung an, und nach den bekannten ganz entscheidenden Versuchen von Malus geht das Licht durch Korper, welche Leiter desselben sind und die wir durchsichtigen u nennen pflegen, dann am leichtesten, wonn es auffallt unter einem gewissen Winkel, der bei Glas etwa 35° ist mit der Fläche desselben. Da Electricität und Licht in so vielfacher Beziehung Aehnlichkeit haben und erstere angehäuft sogar als electrisches Feuer, d. h. als Licht und Warme, auftritt, so haben wir Veranlassung genug zur Untersuchung der Frage: ob nicht auch bei der Electricität ein für ihre Fortleitung günstics Winkelverhältnis auf ähnliche Art, wie bei dem Lichte, sich offenbare? Meines Wissens hat noch Niemand diese Frage aufgeworfen; indefs schien mir die Untersuchung derselben wichtig, selbst wenn die Antwort verneinend ausfallen sollte. Mehrere theils schon früher von mir, theils erst neuerdings mit dem Voltaischen Becherapparate angestellte Versuche gaben mir Anleitung zur Vermuthung, dass diese Frage bejahend zu beantworten seyn mogg. Ich übergehe für jetzt alle diese Untersuchungen und führe nur eine einzige Thatsache an, welche mir dafür ziemlich entscheidend sprechen scheint. Eine der wichtigsten Beobachtungen nämlich in der ganzen Electricitätslehre hat so wenig die Aufmerkaamkeit der Naturforscher erregt, dass sie fast ganzlich vergessen zu seyn scheint. Ich meine das höchst merkwürdige Phanowelches Gross *) schon im Jahr 1776. unter

^{*)} Eleurische Pausen von Joh. Fr. Grofs. Leipzig 1776,

dem Namen der electrischen Pausen beschreibt, das aber bisher Niemand einer besondern Aufmerksam-, keit würdigte, obwohl diese interessante Thatsache. späterhin auch von Nairne*) zufällig bei ganz verschiedenartigen Versuchen bestätiget wurde. Selbst; in den besten ausschließlich der Electricitätslehre gewidmeten Lehrbüchern z. B. von Cavallo, Singer. u. e. w. wird diese merkwürdige Erscheinung auch: nicht mit einer Sylbe erwähnt; und ich mus da-, her voraussetzen, dass sie dem größten Theil der Leser unbekannt sey. Die Thatsache ist folgende; wenn der Kugel am positiv geladenen Conductor eine etwas kleinere Kugel, oder noch besser ein etwas abgesumpster Kegel entgegen gehalten wird: so höfen in einer gewissen Distanz die Funken auf, überzuspringen; jedoch in einer noch großeren Distanz fangen sie wieder an zu erscheinen. Zwischenraum, innerhalb dessen kleine Funken übergehen, wird von Gross mit dem Namen der electrischen Pause bezeichnet. Weder Gross, noch Nairne, noch meines Wissens irgend Jemand bisher hat versucht diese auffallende Erscheinung zu erklären, und wenn Gehler (der ihrer erwähnt B.II. S. 557, seines physikalischen Worterbuchs) sie vielleicht Wirkung einer zwischen beiden Körpern entstandenen Ladung nennt, so ist schwer zu sagen, wie man sich eine solche, den Durchgang des Raums hemmende, Ladung der Luft denken soll in unserm Falle. Betrachten wir übrigens die von Gross mit vieler Sorgfalt beschriebenen und mannichfach abgeanderten Versuche, so wie die von Nairne bloß zufällig gemachten nicht weiter ver-

^{*)} Philos. Transact. Vol. LXVIII. P. II. S. 823 &

folgten Beobachtungen: so finden wir, dass die electrische Pause eintrat zwischen den geradausstrahlenden und den gezackten blitzartigen Funken. Die Thatsache ist also: eine kleinere unisolirte leitende Fläche, wie z. B. die eines abgestumpsten Kegels von etwa 60-700 (welche Gestalt Gross bei diesen Versuchen besonders vortheilhaft fand) kann in einer gewissen Entfernung keine geradausstrahlenden Funken dem electrischen Leiter entziehen, während in größerer Entfernung blitzartig ausstrahlende Funken hervortreten. Jedoch in der Periode, wo der abgestumpste Kegel keine Funken mehr auszieht, wird er diese sogleich hervorlocken, wenn man eine größere leitende Fläche hinter ihn, oder ihm zur Seite halt, wie gleichfalls Gross beobachtet hat. Was kann aber durch eine solche Fläche anderes geschehen, als dass die scharfe Anziehung gegen einen gewissen Punct hin in eine minder scharf bestimmte verwandelt wird, so wie diess gleichsalls durch die weitere Entsernung der kegelformigen Fläche geschieht. Und diese minder scharf bestimmte Anziehung verstattet offenbar dem Funken größere Freiheit in der Wahl seines Weges. Eben darauf kommt auch die bekanntere Erscheinung zurück, dass einen langen blitzartig gezackten Funken aus dem Conductor einer Electrisirmaschine zu ziehen am besten gelingt, wenn man dem Knopf am Conductor einen bedeutend größeren Knopf entgegen hält, so ferne der Conductor positiv electrisirt ist; aber gerade das Umgekehrte muss geschehen: ein kleinerer Knopf ist dem größeren am Conductor entgegen zu stellen, um einen langen blitzertigen Funken auszuziehen, wenn der Conductor negativ electrisirt ist. Man

weiß, das, wenigstens in gemeiner atmosphärischer Lust, der Funke immer vom positiv electrisiten Körper ausgeht zum negativen hin, welcher letztere also auch hier bei der gemeinen Electricität, um die günstigste Wirkung zu erhalten, eine bedeutend größere Flache darbieten muß, wie solches bei der Contactelectricität in der Voltaischen Batterie durch meine galvanische Combination nachgewiesen wurde.

Nehmen wir alle bisher angeführte. Thatsachen zusammen, so laufen sie sammtlich auf folgenden Satz hinaus;

Größere Funken entstehen leichter durch eine allgemeinere, als durch eine willkührlich acharf bestimmte Anziehung, welche letztere den geradausstrahlenden Funken aufregt, während jene den blitzartigen veranlaßt; oder mit andern Worten: nicht jede Richtung, unter welcher der Funke aus dem Leiter ausstrahlt, ist gleichgültig, sondern es giebt eine der Ausstrahlung vorzüglich günstige, welche sich eben bei der allgemeineren minder scharf bestimmten Anziehung von selbst findet.

Aus diesem Gesichtspuncte wurde auch über die zackige Gestalt des Blitzes gesprochen, nachdem zuvor das Unzulangliche der hisherigen Erklärungen gezeigt war. Wenn namlich in der elektrischen Wolke die Anziehung scharf auf einen bestimmten Punct gerichtet ist, so stürzt der Blitz mit Gewalt auf dem kürzesten Wege wie ein Feuerstrom herab; findet aber- eine mehr allgemeine electrische Anziehung Statt, wie von einer Wolke zur andern, so tritt die Electricität unter dem Winkel hervor, der am günstigsten ist ihrem

90. Verhandl. der Akademie der Wissensch. etc.

Durchgange durch den Leiter (als solche ist aber die Luft zu betrachten in Beziehung auf starke Eleptricität); und das Streben die günstigste Richtung des Durchganges zu wählen, ohne doch dabei den anziehenden Körper zu versehlen, bringt eine östere Ablenkung vom Pfade und die im Durchschnitte spitzigen Winkel hervor, unter denen der Blitzstrahl sich bricht. — Diese Betrachtungen über den günstigsten Durchgang der Electricität durch Leiter, im Verhältnisse zu analogen Erscheinungen bei dem Lichte, lassen sich noch auf mannichsache Art ausdehnen und weiter verfolgen.

K n a l l p l a t i n a dergestellt von Edmund DAVY.

1.73

- Elebers. aus Thomson's Annals of philosophy 1817. Mars 8. 229. vom Hernelsgeber.)

Am 6. Febr. wurde in der Londner Kon. Gesellschaft der Wissenschaften eine Abhandlung gelesen von Edmund Davy über eine Knallplatina. Diese neue Verbindung wurde auf folgende Art bereitet: Platina aus salzsaurem Ammoniakplatinasalz reducirt durch Erhitzung zum Rothglühen wurde aufgelöset im Konigswasser, die Auflösung zur Trockenheit verdünstet, der Rückstand wieder aufgelöset im Wasser und die Platina daraus geschwefelt niedergeschlagen durch einen in die Flüssigkeit geleiteten Strom von Schwefelwasserstoffgas. Diese Schwefelplatina wurde digerirt mit Salpetersaure bis sie verwandelt war in schwefelsaure Platina. Ein wenig Ammoniak beigesetzt dieser flüseigen schwefelsauren Platina fallte einen Niederschlag, welcher abgesondert und gewaschen in eine Florenzer Flasche zugleich mit einem Antheil Kalilauge gebracht wurde. Derselbe einige Zeit lang gekocht, abgesondert durch Filtrirung, gewaschen und getrocknet, war Knall-Platina.

Diese Substanz ist ein braunes Pulver von verschiedener Schattirung und zuweilen sehr dunkel, je nachdem die Umstande verschieden sind bei ihrer Bereitung. Sie ist specifisch leichter, als Knall-

gold, explodirt heftig bei Erhitzung zu 400°, was auch die Temperatur ist, wobei Knallgold explodirt; verpustt dagegen nicht bei Reibung oder Stoss, ist endlich ein Nichtleiter der Electricität, wesswegen durch Wirkung der Voltaischen Batterie keine Explosion hervorgebracht werden kann. Eine Metallplatte wird eingerissen, wenn Knallplatina darüber verpufft, auf dieselbe Art, wie vom Knallgold. Explodirt zwischen zwei Platten wirkt sie am hestigsten auf die untere. Sie löset sich in Schwefelsaure ohne irgend eine Gasentwickelung; die Auflösung ist sehr dunkelgefärbt. Salpetersäure und Salzsaure wirken nur wenig auf sie ein; aber durch Chlorin wird sie zersetzt und umgewandelt in salzsaures Ammoniak und in salzsaure Platina. Ammoniakgas zeigt keine Einwirkung. Erhitzt im salzsauren Gas wird sie in salzsaures Ammoniak und in salzsaure Platina verwandelt. Der Luft ausgesetzt verschluckt die Knallplatina etwas Feuchtigkeit, erleidet aber keine Umandcrung in ihren Eigensehaften,

Am Donnerstag d. 15. Febr. wurde der Rest von Edmund Davy's Abhandlung über die Knall-Platina gelesen. Eine große Anzahl von Versuchen wurden von ihm in der Absicht angestellt, die Zusammensetzung der Knallplatina zu bestimmen. 100 Gran jenes knallenden Pulvers enthalten 75,75 Gran Platina. Wenn das Pulver mit Salpetersaure behandelt und vorsichtig erhitzt wird: so bleibt ein graues Platinaoxyd zurück, welches Davy als neu betrachtet und bald zu beschreiben verspricht. 100 Gran des knallenden Pulvers lassen 32,5 Gran von diesem grauen Oxyde zurück. Daraus folgt, daß dieses graue Platina-Oxyd eine Verbindung ist aus

Wird dasselbe als Protoxyd betrachtet, was es wahrscheinlich ist? so ist das Gewicht eines Atoms Platina*) 8,431 zu setzen, wofür wir ohne merkalichen Irrthum 8,5 schreiben konnen. Um die andern Bestandtheile der Knallplatina zu bestimmen, verpuffte Edmund Davy kleine Antheile derselben in Glasröhren über Quecksilber. Es wurde Ammoniak frei und Wasser und ein Antheil Stickgas. Aus einer sorgfaltigen Vergleichung der Verhaltnisse von Wasser und dem entbundenen Stickgasschielst der Verfasser, dass die 17,5 Gran, welche ses knallenden Pulvers, bestehen aus 9 Theilea Ammoniak und 8,5 Wasser. Dieser Bestimmung gemäs ist die Knallplatina zusammengesetzt aus:

Wenn wir die Knallplatina als eine Verbindung betrachten aus zwei Atomen (oder Verhältnistheilen) grauen Oxyds, einem Atom Ammoniak und zwei Atomen Wasser: so würden ihre Bestandtheile seyn (so ferne wir das Gewicht eines

D. h. das relative Gewicht eines sich verbindenden Massentheils Platina (wenn Oxygen = 1 gesetzt wird) ist 8,431, während Berzelius die Zahl 12,067 annahm nach seinen Analysen; s. B. 15. S. 284. Richter's Angabe (B. 15. S. 498.) auf dieselbe Einheit reducirt, steht ohngefähr in der Mitte.

d. H.

Edm. Davy über Knallplatina.

Atoms vom grauen Oxyd 9,5, das eines Atoms Ammoniak 2,125 und das eines Atoms Wasa 1,125 setzen): —

Graues Ox	yd.	٠	•	۵	ě	•	81,29
Ammoniak	•	٠	•	•	ė	*	9,09
Wasser	. . .	•	٠	٠	۵	è	9,62
	•					-	100,00.

Diese Verhältnisse kommen so nahe den von Edm. Davy gefundenen, dass sie sehr dienen zur Bekräftigung der Genauigkeit seiner Analyse. Die Abhandlung schloss mit einer Theorie der Knallplatina. Da aber diese Theorie sehr nahe übereinstimmt mit der alteren Theorie über das Knallgold, wie Bergman und Berthollet sie gaben: so halte ich es für unnöthig, sie hier im Einzelnen anzuführen. Die in der Abhandlung angeführten Versuche scheinen mit Sorgfalt angestellt und tragen den Stempel der Genauigkeit.

BEILAGE I.

I. Programme

Société Hollandoise des Sciences à Harlem,

pour l'Année 1816*).

La Société des Sciences a tenu sa soixante troisième Assemblée anniversaire, le 25. Mai. Le President Disecteur Mr. D. J. Canter Camerling demanda, à l'ouverture de la seance, su Secretaire de la Société, de faire rapport de ce que la Société avoit reçu depuis sa dernière seance anaiversaire du 20. Mai 1815., concernant.

Les Sciences Physiquesi

Il parût par ce rapport:

I. Que l'Auteur de la réponse en Allemand sur la question: —, Quelle est l'origine de la Potasse, qu'on obtient ,, des cendres des arbres et des plantes? Est elle un produit , de la végétation, existant déja dans les plantes avant la ,, combustion, ou est elle produite par la combustion? Quel-

^{*)} Dieses Programm wird in derselben Sprache gedruckt in der es ausgegeben wurde von der Gesellschaft, aus dem B. 5. Heft 1. Beil. 1. angegebenen Grunde; die nur allzulange Verspätung der Mittheilung desselben kommt nicht auf Rechnung des Herausgebers. — Es ist hiebei das letzte Programm der Harlemer Societäs (B. 13. H. 5.) zu vergleichen.

"les circonstances déterminent la quantité de la potasse, "qu'on obtient des plantes, et quelles indications peut on en "déduire, pour obtenir aussi dans ce pays la Potasse avec "plus de profit?" que la Société a reçu en 1814., tous la dévise: Rerum natura nusquam magis quam in minimis tota est, et qui a été jugé dans l'assemblée anniversaire de cette année, — a envoyé un supplément pour répondre aux remarques faites sur ce mémoire, qui se trouvent dans le programme de cette année. On a jugé que les défauts indiqués de ce memoire étoient supplées jusqu'a un tel point, qu'on y pouvoit adjuger le prix. A l'ouverture du billet il parût, que son Auteur est F. F. John. Professeur à Berlin.

II. Que l'Auteur de la réponse en Allemand sur la question, par laquelle on desire: - "qu'on examine par des " recherches experimentales, quelle alteration l'air atmosphe-, rique subit par des charbons qui s'allument; qu'on la compare avec l'alteration effectuée par des chatbons ardens; et "qu'on détermine de cette manière, à quelle cause les as-"phyxies subites, causées par des charbons qui s'allument, "doivent être attribuées?" que la Société a réçu en 1815. sous la dévise: Quam multa sieri non posse, priusquam sint facta, judicantur - a envoyé un second memoire, pour satissaire à l'invitation et aux remarques de la Société sur son premier memoire, qui se trouvent dans le detnier programme. On a jugé cette seconde réponse tellement satisfaisante, qu'elle metitoit d'être couronnée. A louverture du billet il parût que son Auteur est C. W. Böckman, Professeur en Physique au Lycée à Carlsruhe.

den rais. D - Het water draait etc. On a juge ces réponses.

- IV. Qu'on avoit reçu sur la question. "Quelle est mla cause chimique, que la chaux de pierre fait sur la , total une maconnerie plus solide et plus durable, que la "chaux de coquilles? quels sont les moyens de corriger à "cet égard la chaux de coquilles. " - deux réponses, dont celle marque A en Allemand a pour devise: Jucundus est las bor in perscrutandis Naturae operibus, et B: - Zoo aandacht. kunde en vlijt, etc. On a decrété de reconnoitre les merites de la réponse A, et d'en inviter l'Auteur de fixer mieux son attention sur la nature et la composition de la chaux tele lement impure, qu'on l'obtient dans ces païs ci par les " fourneaux à chaux usités, d'en faire connôitre les defauts par des experiences décisives, et de deriver de cette connoise sance, quels moyens on pourrôit employer pour éviter ou corriger ces défauts. A cet effet la Société a résolu de prolonger le terme du coucours jusqu'au 1 fanvier 1818., pour donner à l'Auteur savant de ce memoire le tems de le perfectionner, et aux autres de concourir.
- W. Qu'on avoit reçu sur la question, concernant la sitnation des couches d'oxide de fer, qui se trouvent dans quels ques Provinces septentrionales des pays has, les maux qui en derivent pour la culture des arbres et des plantes, et les moyens de les prevenir, une réponse en Hollandois, ayant pour déviso: Terrae ultitudinem etc. On a juge cette réponse non satisfaisante, puisque l'Auteur fait seulement mention de ces masses dures d'oxides de fer, qu'on trouve à differens endroits, mais non pas de ces couches de cet oxide, qu'on trouve dans quelques Provinces. On a resolu de repéter cette question ainsi: - "Jusqu'à quel point connoit - on "la situation des couples d'oxide de fer, qui se trouvent dans quelques Provinces septentrionales des Pays - bas? .. Quelle est leur origine,? Quels maux font-elles aux arbres set aux plantes qu'on cultive sur les terreins, qui contiena " nent cet oxide? De quelle manière pent on éviter ou se corriger tes maux? Et peut on faire quelqu'autre emploi Journ. f. Chem. w. Phys. 19. Bd. 1. Heft.

"de cet oxide, excepté l'emploi connu dans les fonderies de, "fer?" — pour y répondre avant le 1 Janvier 1818.

VI. Qu'on avoit reçu sur la question: — "Quelle est pla cause de la terniseure (en Hollandois het weer) que les nitres subissent, apres avoir été exposées quelque tems à nl'air et au soleil? Quels sont les moyens les plus efficances de prévenir cette alteration du verre?" — deux réponses, dont l'une ne pourroit concurir, quand elle auroit plus de valeur, puis qu'elle est signée du nom même de l'Auteur. L'autre, ayant pour dévise: Experience teaches and practice makes perfection, fût jugé point du tout satisfaisante, puisque l'Auteur manque la connoissance chimique des principes constituans des différentes especes du verre, dont on doit deriver la réponse à cette question. On a résolu de la répéter, pour y répondre avant le 1 Janvier 1818.

VII. Qu'on avoit reçu sur la question: - ,, Quelles mont les causes des maladies contagienses, qui regneut le "plus souvent dans les places assiegées? et quels sont les "meilleurs moyens que nos connoissances Physiques et Chi-"miques indiquent pour les prevenir ou les faire cesser?" trois réponses, dont A en Hollandois a pour dévise: Ein philosophischer geist etc. - B en François: - La contagion ne peut plus naître etc. C en Allemand - Intelligenti pausa etc. On a juge que les auteurs, sur tout ceux des réponses A et C avoient fournis des mémoires bien dignes d'être lûs, mais que le prix ne pouvoit être adjugé à aucun d'eux, puisqu'ile ne contiennent que ce qui est bien connu et en usage. On a resolu de répéter la question, pour y répondre avant le 1 Janvier 1818., ann de donner le tems aux Auteurs savans et habiles des susdits mémoires de repondre mieux au bût de la question et aux autres de concourir. faire voir évidenment le bût de la question, on y ajoute: qu'on ne demande pas une Histoire Medicale de ces maladies, ni une dissettation sur la methode curative à suivre dans leur traitement; mais l'exposition fondée sur l'expérience de leurs causes, et principalement qu'on indique les moyens que la Physique et la Chimie pourront fournir,

pont eviter des nourritures et des boissons malsaines, comme aussi des quartiers nuisibles, pourvuqu'en aye le secours Unne police medicale bien reglée.

VIII. Qu'on avoit reçu sur la question: - , La pratimque de l'Agriculture ayant prouve, que pendant le premier sitems de la végetation des bles et autres plantes cultivées. "jusqu'à la floraison, la verre diminue à peine en fertilité. maturation et pendant la maturation m des graines la même terre est considerablement épnisée et privée de la fecondité, la Société demande: quelle est la se cause de ce phénomène? et à quel point la solution de ce » problème peut-elle fournir des regle à suivre dans le perrefectionnement de la culture des champs. " - trois réponses dont A en François, ayant pour dévise: Claudité jam rie vos etc. B en Hollandois - Warme natuur etc. C en Hollans deis - Non santa etc. On a reconnu que l'Auteur de la réponse A connoit bien les principes par les quels on doit expliquer la cause du phénomène mentionné dans la première partie de la question, mais qu'il avoit trop superficiellement traité ce sujet, et qu'il avoit fait trop peu d'attention à la nature très differente des herbes qu'on culture sur les champs, pour nourriture ou d'autres usages. La reponse sur la seconde partie de la question étoit aussi trop vaperficielle. On a decrete de continuer la questi n jusqu'an 1 Janvier 1818., afin de donner à l'Anteur habile du mémoire A le tems de le perfectionner, et aux autres de con-Courin.

IX. Que la Société avoit reçu un mémoire contenant la description d'une correction faite au bandage herniaire de Pierre Camper, et que ce mémoire étoit jugé digne, dans une seance ordinaire, d'être imprimé, parmi les mémoires publiés, par la Société. Que les Directeurs de fabociété, ayant considere l'interêt attribué par les juges de te memoire, avoient adjugé le prix d'une medaille d'aragent et dix ducats à son Auteur, qui, à l'ouverture du bilalet; à paru être Jacques Payn, Chirargien et Accoucheur à Harlem.

La Société répète les cinq questions suivantes, dont le terme du concours étoit échu, pour y répondre

Avant le 1. Janvier 1818.

- I. "Jusqu'à quel point est-on actuellement avancé dans la connoissance chimique des principes constituans , des plantes? parmi les principes, qu'on regarde jusqu'ici somme principes différens, s'en trouve t'il qui sont plustôt des modifications du même principe? ou y a-t'il quel"quefois transformation des principes en d'autres? qu'est , ce que l'expérience en a suffisamment démontré jusqu'ici? "qu'est ce qu'on en peut regarder encore comme douteux, et , quels avantages peut-on tirer des progrès, qu'on a fait , dans la connoissance des principes constituans des plantes , dans les dernières années."
- II. "On desire une exposition exacte, et une critique "bien fondée des Théories principales sur les differentes "races de l'homme, et sur leur origine la plus vraisem— "blable."
- Il sera agreable à la Société, si les auteurs y ajoutent une recherche exacté, jusqu'à quel point ces theories peuvent être mises en accord avec les recits historiques les plus anciens.
- III. Comme on admire dans les chefs d'ocuvres des Sculpteurs Grecs la beauté ideale, qui s'approche tellement de la perfection supréme, qu'elle ne semble pas susceptible d'être portée plus loin, on demande:
- 1. "La beauté des plus belles statues humaines de la "Grece est elle fondée sur une vraie perfection Physique "de la forme humaine, ou au moine y est-elle renfermée? "dans le cas de l'affirmative, en quoi consiste cette per"fection? 2. Quels sont les préceptes les plus utiles, qui "peuvent être déduits de cette connoissance pour les pro"grès des arts."
- IV. "Que savons nous par rapport aux voyages an-" nuels des poissons de passage? quelle peut être la cause

e de ces migration? et pent-on en deduire quelques conse-

V., Que doit-on penser des différentes opinions des physiciens touchant la question, si, dans la végétation, l'eau est décomposée, ou non, dans se principes? Peut-on admettre avec d'autres Physiciens, que l'eau, par l'acte de plantes principes, excepté l'oxygène et l'hydrogène? Et jusqu'à quel point peut-on appliquer la solution des ces questions à la pthéorie de la végétation et de la nutrition des plantes?"

La Société propose les six questions suivantes, pour y répondre

Avant le 1. Janvier 1818.

I. Quels moyens artificiels pourroit-on employer, pour ameliorer les bras de mer à Texel, soit en géneral, soit spécialement près le schulpen gat, et les rendre plus profonds.

II. "Quelle est la manière la plus convenable de nours "rir les Mariniers des Païs-bas, pondant des longs voyages, "surtout sur les vaisseaux de guerre?"

On desire qu'on fasse voir, tant en considerant la nature physique et chimique des nourritures et des boissons, qui sont en usage ou proposées, que par l'experience, quelles sont leurs qualités salubres ou nuisibles: et qu'en cherchant de moyens à conserver la santé des marinièrs, on ait en même tems en vue d'épargner des frais autant qu'il sera possible.

III. Comme on voit encore de tema en tems des ananonces, que la foudre a frappé des batimens ou des vaisseaux, aux quels on avoit appliqué des conducteurs, quoiqu'il par roisse suffisamment démontré par l'expérience, que les conducteurs bien construits, à l'égard des quels en a observé tout ce qu'on fait être necessaire, garantissent surement contre la foudre les batimens ou les vaisseaux, aux quels ils sont appliqués, on demande:

"A quels défauts des conducteurs doit on attribuer, "qu'il y a des cas singuliers, dans les quels ils p'ont pas "garantis les batimens ou les vaisseaux?" On desire qu'on fasse voir par des observations faites à l'égard des effets de la foudre sur des batimens, qui étoient pourvûs, de conducteurs, et à l'égard de ces conducteurs mêmes, quels étoient lours defauts.

IV. Jusqu'à quel point est il actuellement demontre, que les fumigations par le gas muriatique oxygene, à la manière de Guyton, ont servi à prévenir la propaga, tion des maladies contagieuses? Quelles sont les maladies contagieuses, dans les quelles l'effet de ce gas merite d'être cessayé, et qu'est ce qu'on doit principalement observer dans ces expériences? Y-a-t-il quelque raison d'attendre plus d'effet saluraire pour prevenir la propagation des maladies contagieuses de quelque autre moyen employé ou apropose jusqu'ici? "

On desire qu'en répondant à cette question on donne une entimeration succincte des cas, dans les quels les fumigations susdites ont efficacement servi à empecher des différentes maladies contagiques.

V. "Sì l'experience n'a pas déjà décidé ioi, jusqu'à quel point la Physiologie du corps humain donne t'elle a des raisons bien fondées à poser, que le gas oxygène est un des moyens les plus efficaces à secourir les noyés et suffo, ques, et quels sont les moyens le plus convenables pour l'employer à cet effet de la manière la plus subité et la , plus sure.

VI. Jusqu'à quel point connoît-on la nature des difsaférentes especes d'Insectes, qui sont très naisibles aux obsajets d'Histoire naturelle, qu'on desire de conserver, comsame aussi à la conservation des peaux velués d'animaux et sa des manufactures de laine, et quels sont les moyens les sa plus afficaces de les garantir contre ces insectes ou de les sa en delivrer. «

La Société répète, qu'elle a décrété dans la séance anniversaire de 1798, de deliberer avant ou dans chaque séance anniversaire, si parmi les écrits, qu'on iui a communiqués depuis la dernière séance (et qui ne sont pas des réponses sur des questions proposées) il s'en trouve l'une ou l'autre, concernant quelque branche de la Physique ou de l'Histoire Naturelle, qui mérite une gratification particulière, et qu'elle adjugera alors à cet écrit, ou si il y en a plusieurs, à celui qu'elle jugera le plus intéressant, une medaille d'argent, frappée au coin ordinaire de la Société, et de plus une gratification de dix ducats.

La Société verra avec plaisir, que les Auteurs abtègent lours memoires, autant qu'il leur sera possible, en retranchent tout ce qui n'appartient pas essentiellement à la question. Elle desire, que tout ce qu'on distingue bien ce qui est effectivement démontré de ce qui doit être regardé comme hypothétique.

"Aucun memoire ne sera admis au concours, qui pa"roit évidemment être écrit par l'Auteur, et une medaille
"adjuqée ne pourra même être delivrée, lorsqu'on decouvri"ra la main de l'Auteur dans le memoire couronné."

Tous les Membres ont la liberté de concourir, a condition que leurs memoires, comme aussi les billets, qui renferment la devise, soient marqués de la lettre L.

I es réponses peuvent être faites en Hollandois, en François, en Latin ou en Allemand, mais seulement en caractères Italiques; elles doivent être accompagnées d'une billet cacheté, qui contienne le nom et l'adresse de l'Anteur, et envoyées à M. van Marum, Sécrétaire perpetuel de la Société.

Le prix destiué à celui qui, au jugement de la Société; aura le mieux répondu à chacune des questions mentionnées ci-dessus, est une Medaille d'Or, frappée au coin ordinaire de la Société, au bord de laquelle sera marqué le nom de l'Auteur, et l'année où il reçut le prix, ou cent cinquante Florins d'Hollande au choix de la personne, à qui la Medaille d'Or aura été decernée. Il ne sera pas permis cépendant à ceux, qui auront remporté le prix ou un Accessit, de faire imprimer leurs dissertations, soit en entier ou en par-

sie, soit à part ou dans quelque autre ouvrage, sans en avoir obtenu expressement l'aven de la Societé.

La Société a nommé Directeurs:

Le Duc d'Ursel, Ministre du Waterstaat, à la Haye.

Le Baron de Keverberg de Kessel, Gouverneur d'e

et Membres;

Mrs. Jean Enschode, Mombre du Tribunal de première Instance à Harlem.

Jean Scharp, Chevalier de l'Ordre du Lion Belgique, Docteur en Theologie, Pasteur à Motterdam,

G. W. Stronck, Pasteur à Dord.

II. Question

de Chimie proposée par l'Academie impériale des Sciences de St. Petersbourg.

On no sauroit nier que, nonobstant les recherches multipliées, instituées sur les mélanges des alcalis et des terres, si nous en exceptons la potasse et la soude, les autres nous laissent encore beaucoup à desirer, pour arriver à une connaissance complete des espèces de métalloides réclement existantes.

L'Academie convaincue de l'importance de ce sujet, d'où dépendent les progrès ulterieurs des sciences physiques, propose un prix qui sera adjugé au Physicien, qui lui aura communique la serie la plus satisfaisante d'experiences propres, instituées sur les mélanges des alcalis et des terres, qui jusqu'ici n'ont point encore eté completement examinées.

L'Academie desire de diriger l'attention des Physiciens principalement sur les points suivans;

- 1. Faire la révision de toutes les expériences instituées sur le kali et le natron et sur les bases métalliformes, qui y sont contenues, et examiner plus exactement les résultats, qu'on en a tirés.
- 2. Soumettre l'ammoniaque à un examen particulier et plus soigneux, afin de prouver d'une manière décisive laquelle des opinions émises sur son mélange est la mieux fondée, et si le pretendu métalloide, qu'il contient peut être réprésenté isolément.
- 3. Examiner, d'une manière plus complète, qu'on ne l'a fait jusqu'ici, les substances métallisormes des differentes terres; voir si elles peuvent être produites dans leur etat pur et isole; connoître leurs propriétés, tant dans cet états, que

dans la combinaison avec d'autres substances et indiquer les rapports différens et déterminés, dans lesquels elles peuvent être présentées.

Outre le prix, qui sera décerné à l'auteur du mémoire le plus satisfaisant, l'Academie lui promet un nombre de cent exemplaires du memoire couronné en dédommagement des fraix, que pourront occasionner les experiences à faire sur des terres rares.

Le prix est de cent Ducats d'Hollande pour la meilleure réponse, et le terme de rigueur, après l'expiration duquel aucun memoire ne sera plus admis au concours, est le 2. Janvier 1818. - L'Academie invite les savans de toutes les nations, sans en exclure ses membres honoraires et ses · Correspondans, à concourir pour ce prix. Les Academiciens seuls appellés à faire la fonction de juges, sont exclus du concours. Les auteurs n'écriront point leurs noms sur les ouvrages, mais seulement une sentence ou dévise, et ils sjouteronté leurs memoires un billet cacheté, qui portera au dehors la même devise et au dedans le nom, la qualité et la demeure de l'auteur. On n'ouvrira que le billet de la pièce couronnée; les autres seront brulés, sans avoir été décachetés. Les memoires doivent être écrits d'un caractère lisible, soit en russe, en français, en allemand, ou en latin et ils scront adressés au Secrétaire perpetuel de l'Academie, qui délivrera à la personne, qui lui aura été indiquée par l'auteur anonyme, un récipissé marqué de la dévise et du numero dont il aura cotté la pièce.

Verbesserungen zu Band 18. Heft 3.

S. 974. Z. 4. v. u. Note: st. Pallast I. Ballast.

8.370. Z. g. v. u. Note: st. und den l. in den.

8.376. Z. 16. - - - st. magnetique 1. mathematique,

— — 2. — — — st. droit l. doit.

S. 380. Z. 12. v. ob. st. Zeoganit l. Zeagonit.

8.382. Z. 6. v. u. Note: st. mitgetheilt l. mitgetheilt sind.

- - 5. - - st. scheinen L scheint.



Auszug

des

meteorologischen Tagebuches

V O m

Professor Heinrich

in

Regensburg.

Januar 1817.

Mo-			Ba	r o	m e	e t	e r.				
Tag.	Stunde.	Meximum.		Stunde		Vinimum		Med.um.			
1. 2. 5. 4. 5.	4. 10. F. 10 A. 10 A. 10 F. 4 A.	27 0 27 1 27 1	, 72 , 78 , 08 , 77	4 2 2 10 5	A. A. A. A. F.	27" 26 26 26 26	0// 11, 11, 11,	5° 78 85		0/// 11, 0, 1,	,33 92 57 00 67
6. 7. 8. 9.	10 F. 10 A. 10 A. 8 A. 11. F.	27 5 27 6	66 55 25 82 5, 58	10 5 4 5 4	A. F. F. F. A.	26 26 27 27 27	7, 8, 2, 5, 5,	26	26 26 27 27 27	10, 10, 3, 6,	06 76 86 14 26
11.0 12. 15. 14.	5 F. 7 4 F. 4 F. 5 F.	27 9	, 82 , 59 , 62	10	A. :	27 17 16 26 26	4, 1, 10, 7,	45 6 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	27 26 26	5, 2, 11, 8, 4,	22 68 61 55 90
16. 17. 18. 19.	4 A. 10 F. 9 F. 9 F. 4 A.	26 8 26 7 26 7 26 6 26 7	17 29 83	4 6 2 4 6	F. F. A. F.	26 26 26 26 26	2, 6, 6, 6, 5,		26	6, 6, 6, 6,	6 85 87 40 75
21. 22. 25. 24. 25.	10 F. 6, F. 10 A.	27 2 27 4 27 4 27 5 27 6	, 15 , 45 , 34	4 4 10 6 5	F.	26 27 27 27 27	8, 5, 5, 2, 5,	95 46 22 55 65	27 27 27	5, 5, 5, 5.	48 91 85 61 98
26. 27. 28. 29. 50.	10 F. A. 10 F. 4 F. 10 A.	27 6 27 5 27 6 27 4 27 3 27 2	71 03 15	4. F 4. 10 4	Α. ο. Α. Α. Α. Α.		5, 5, 2, 1,	18 04 48	27 27	5, 5, 5, 1, 2,	35 35 40 50 1
lm gans Mon	den 9ten A.	27 6	, 82		en en A.	26	1,	75	27	0,	₿5

, '

	Thermometer.			Hygrometer.			Winde.		
	Ma- xim.	Mi- nim.	Me- dium	_		Me- dium.	Tag.	Nacht.	
	1.5 0,8 1.5 1,7 6,5	0,2 0,2 0,4 -1,0 0,6	o 44 o.y5 o,55	429 519 500 542 785	402 453 419	475,6 461,5 472,0 479.0 724.5	O. 1 OSO. 1. 2 OSO. 1 O. 1 W. 2. 3	OSO. 1 O. 1. 2 O. SW. 1 O. S. SO. SW. 2	
	5,7 1,6 0,0 -1,2 -1,4	1,0 0,5 -1,6 -2.0 -5.0	1,15 -0,77 -1.54	705 710 742	667 677 692	695,4 081,6 691,0 717,7 742,6	NW.SW.2.5 NW. 2 N. 2 NO. 2 NO. 2	SW. 5 NW. 2 NNO. 2 NNO. 2 NNO. 1. 2	
	-1.7 -5;3 -5,0 +1,6 2,0	-6,7 $-4,0$ $-3,1$	-4 02 -4.49 -5.53 -0.56 +0.40	632 595 669	485 509 556	6-8,1 562,7 564,4 610,2 615,0	NNW. 1 NO SO. 1 SW. 1 SO. SW. 1. SW. SO. 1. 2	OSO. 1 SO. SW. 1 SO. 1. 2 WSW 2 WSW. 2	
:	4,8	-1-0,2	-0,33 $-0,25$ $-0,17$ $+2,17$	580 626 680 718	502 474 576 658	646,3 526.4 563,8 615,1 679,3	NW. 2 OSO. 2 O. 1 SO. W. 1 OSO. 1	O. 2 SSO. 1 OSO. 1 NW. O. 1 O. N. 2	
	2,0 1,1	-1.4 -2.8 $+1.2$	+2,51 +2,51 +1,29 -0.42 +1,30 +2,25	651 600 576	587 530 485	602,6 614,1 569.5 517,9 398,1	SW. O. 1 SW. O. 1 O. 1. 2 W. 1 O. 1	SW. 1 O. 1 O. SW. 1 WNW. 1 SO. 1	
	+0.5 +1.3 +2.8	-1,8 -1,7 +0,5 +1,0	+0.92 -1.15 -0,85 +0,68 +1.92 +2,15	419 407 525 660	551 572 39 3 551	390.5 386.1 450.6	SO. 1 OSO. 1 SO. 1 SO. 1 WNW. 2 WSW. 2	OSO. 1 OSO. 1 SSO. 1 W 2 WNW. 2 WNW. 2	
	- }-6,10	-6,70	4 0,19	783	511	567,61			

ć,

ينصد		ببيوش بمرضية الأفاج الأفات	·	
Monatstag.	Northernania	Summarische Uebersich der Witterung.		
	Vormittags.	Nachmittags.	Nachts.	Heitere Tage
5 4 5 6 7 8 9 0 1 2 5 4 5 6 7 8 9 0 1 2 5 4 5 6	Trab. Regen. Tr. Nebl. Wind. Trab. Tr. Nebel. Verm.	Trüb. Regen. Trüb. Schön.Stürmisch. Verm. Wind. Verm. Wind. Tr Schnee.Wind. Trüb. Wind. Schön. Heiter. Trüb. Nebel. Trüb. Schnee. Schnee. Wind.	Verm. Wind. Trab. Wind. Trab. Wind. Heiter. Wind. Heiter. Trab. Nebel. Trab. Schon. Tr Wind. Verm. Tr. Stürm. Heiter. Trab. Heiter. Trab. Heiter. Trab. Trab. Wind. Heiter. Trab. Trab. Nebel. Nebel. Nebel. Nebel. Nebel. Nebel. Trab. Regen. Trab. Wind.	Schöne Tage Vermischte Tage Trübe Tage Trübe Tage Tage mit VVind Tage mit Sturm Tage mit Regen Tage mit Schnee Tage mit Reif Tage mit Nebel Heitere Nächte Schöne Nächte Vermischte Nächte
3	Im Durchso Seit 1773. hatten Shnliche Tempera	hnitt ein sehr e wir siebenmal ei	elinder, fenchter	frei davon. und nasser Jäune e und zweimal ein

Repertorium für die Pharmacie; nerausgegeben von Dr. J. A. Buchner. Band III. Hest 1. Mit 2 Kupsertaseln.

Inhalt. 1) Beschreibung und Abbildung einer vervollkommneten Glas - Bohrmaschine, und eines eintachen Apparats für die Bereitung der Naphten; nebst einigen Bemerkungen und praktischen Vortheilen bei den Destillationen in Glasgerathen, von Dr. Dingler. 2) Uner eine vorgeschlagene Tinktur als beste Arzneimittelform trischen narkotischen Pflanzen; vom Assess. Schrader in Bernu. 3) Die Zersetzung des versissten Quecksilbers (mercur. dulc.) durch salzsaure Neutralsalze, und das Verhalten desselben zu einigen andern Salzen; vom Dr. Pettenkofer. 4) Das Mutterkorn ein neucs Arzneimittel. 5) Chemische Untersuchangen des Mutterkorns, von Vauquelin. 6) Chemische Versuche mit Mutterkorn, von Dr. Pettenkofer. 7) Fernere Nachrichten über die Real'sche Auflösungspresse. 8) Etwas über die Roal'sche Auflösungspresse, und über eine neu erfundene Compressions-Maschine, welche jene völlig entbehrlich machen wird, von 17. Sommelbauer. (3) Wie in Spanien die Cacao - Bohnen gerostet werden, von Bertrand. 10) Ueber die Bereitung det Islandischen Mooschocolate, von Dr. C. W. luch. 11) Ein neues Praparat aus Islandischem Mons, von C. Trofs. Beschreibung und Abbildung eines Morserdeckels, welchen man leicht und nach Belieben befestigen kann, um das Verstauben beim Stossen zu verhindern, von J. P. J. Gay. 13) Ueber die Zersetzung des ätzenden Quecksilber Sublimats durch arabisches Gummi, von A. Sterler. 14) Ueber die Flamme, und über ein neues Blasrohr. 15) Erinnerung an Vorsicht bei Behandlung des aberoxydirt salzsauren Kali mit brennbaren Substanzen. 16) Dank und Bitte. 17) Noch etwas über Mooschocolate. 18) Ehrenbezeugung.

5.

Meissner, P. T., die Araeometrie in ihrer Anwendung auf Chemie und Technik. 2 Theile mit 55 Tabellen und 5 großen Kupfertaseln. Folio. 1816. Ladenpreis 5 Thl. 3 gr. oder 9 fl. —

Um den Ankauf dieses Werkes, das durch vortheilhafte Reconsionen hinlanglich empfohlen ist, zu erleichtern, bietet es der Unterzeichnete denjenigen Kanforn, die sich mit Bestellung direkte an ihn wenden wollen, für 4 Thl. — süchserder 7 fl. — rhein. an.

John Leonh. Schrage

Inhaltsanzeige

Н		
ŀ	Perchraibung des Nordlichts am B. Febr. 1814, und Remerhungen aber Jostinmertische Benbachtun-	Beito
И	pen. Vom Dr. Mabler, Protessor der Chemia und Physik au l & cyl.	
н	S. she ober Ele metric.	10
I	Vermelle und Berbichtungen die Raja Torpedo be- treff ud. angestellt von John T. Todd, Schiffe-	
I	Analyse eines hat chicken Bittererdeligdents. Von	14
Ì	Languelto, Frei übersetzt vom Prof Mernecke. , Fortgesetzte Nachteichten über verschiedene chemlache nud hüttenmannische Rifshrungen. Von M.	21
ļ	Physicalische Untersuchungen über das Judin, Von C. Configueste. Im Ausruge übersetzt von J. L.	84
Ц	G. Mrineske. 1	9
Ì	process begleiten. Von Feiedrich Daniell, 1 e-	
П	S. 4. vom Betutegaber.)	38
ľ	Unber the Saintgung and Herstellung der Tiran - und Cerimmaxyde. Von Louiser. Vorgelmen in der philumat Somet den an Mara (1914). Leber. sotzt aus den Amnahrs de Chimie Tome (1914). Cob. 5.	
į,	None Markede der Bemium aus dem roben Plena	-An
ĺ	au gewitten. Von Latgien (in dem Institut en un un Not ihrt vorgeleine . Unberettet aus den Annales de Chimie Temate, Canus Pegenge,	1
į,	vom Dr. Blichof	70
	denle der Wissenthalten zu Minchen.	ı, i
t	Versemmlang em 12. Apr. (Bir	70
i.		17
Í	le llagen. 1. Progamme de la Sacisté Hollandoise des Susen.	
	11. Question de Chimie proposes par l'Academie	9',
A	impetiale des örtenses de St. Petersbung. Lusang des meteorologischen Tageunches vom Profes Heinrich in Regensburg. Januar 1817.	4 · 6
	(im 32ai (817. vertande.)	

a and a surface of the later of



Journal

für

Chemie und Physik

in Verbindung

mit

J. J. Beenhardi, J. Berzelius, C. F. Buchsla, J. W. Doberviner, J. N. Fuchs, C. J. Th. v. Genethafe, J. P. Hetnrich, G. W. F. Kastner, PP. A. Lumpudins, H. F. Link, J. L. G. Metnecka, H. G. Oerstedt, H. Pfoff, R. L. Ruhland, T. J. Seebock, H. Staffens, F. Strompyer, J. Pogel,

heransgegeben

YOR



Dr. J. S. Car hoeigger.

Band 19. Heft 2. Mit 2 Rupfertafein.

Nürnberg, 1817. in der Sehragerchen Buchhandlung.

Anzeige.

Das 4 Heft des 18 Bandes dieser Zeitschrift wird das Register enthalten, zunächst über die letzten sechs Bande, welches Herr Professor Meinecke in Halle, der im verflossenen Jahr sich um diese Zeitschrift so viele Verdienste erwarb. zu bearbeiten übernommen hat. Er wird, wie zum Schlusse des 15 Bandes Hoffnung gemacht wurde, bei Bearbeitung desselben zugleich die trüberen Register auf eine Art berücksichtigen, die das Nachschlagen erleichtern und einen Ueberblick des Ganzen befordern soll. Eben darum aber erfordert die Bearbeitung dieses Registers etwas langere Zeit, welche der Leser, auf dessen Gewinn der Verzug berechnet ist, gewife sehr gerne verstatten wird. Etwa mit Bd. 19. 11.4. wird zugleich das Registerheft, das nach der Bearboitung des Herrn Professors Meinecke gewissermassen alle hisher erschienenen 18 Bande dieser Zeitschrift umfassen soll, ausgegeben werden kounen.

Bemerkung.

Tab. I. Fig. 1 und 2. gehören zum vorigen Hefte. Fig. 3. u. 4. aber zu diesem Hefte.

Tab. II. gehort zur Abhandlung über den Arragonit und Strontianit in diesem Hette.

> Verbesserung zu Bd. 19. Heft. 1.

S. 77. Z. 7. v. a. Betrachtung st. Beobachtung.

Ueber

den Arragonit und Strontianit.

Vom

Dr. Joh. Nep. FUCHS, Prof. der Chemie und Mineralogie in Landshut.

Nach der wichtigen Entdeckung, welche Herr Prof. Stromeyer in Betreff des Arragonits gemacht hat *), mochte es vielleicht den Mineralogen sowohl als den Chemikern erwünscht seyn, nahere Aufschlüsse über die Krystallisationen des Arragonits und Strontianits zu bekommen, um den Einfluss besser beurtheilen zu können, welchen der kohlensaure Strontian bei der Bildung des Arragonits hatte, und vielleicht darie einen neuen Beweis zu finden, dass der Arragonit seine Krystallform und seine übrigen Eigenschaften, in denen er vom Kalkspathe abweichet, nichts anderem zu verdanken habe, als dem kohlensauren Stiontian, den zuerst Hr. Stromeyer in geringer Menge darin gefunden hat. Ich kann mich daher nicht länger enthalten, das Wenige bekannt zu machen, was mich meine Untersuchungen über diesen Gegenstand schon vor zwei Jahren gelehrt haben. Ich habe dieses langst thun wollen, bin aber durch be-

Siehe Gilbert's Annalen der Phys. Bd. 43. S. 229 - 255. und Bd. 45. S. 217 - 225. und dieses Journ. Bd. 11. S. 393 - 397.

sondere Umstände, die ich gegenwärtig übergehe, davon abgehalten worden. — Ich wende mich so-gleich zur Sache selbst.

Krystalle des Arragonits.

Der Arragonit kommt in einfachen und in zusammengesetzten Krystallen vor. Die einfachen finden sich weit seltener, als die zusammengesetzten; und lange Zeit kannte man nur diese, ohne jedoch von ihrer Zusammensetzung etwas bestimmtes zu wissen. Diese Zusammensetzungen zu entzissern, habe ich mir besonders angelegen seyn lassen; und von diesen soll auch hauptsachlich hier die Rede seyn. Bevor ich aber davon spreche, muss ich doch das Wesentlichste von den einfachen Krystallen anführen, und besonders diejenige Form mit ihren Veranderungen beschreiben, welche wir in allen zusammengesetzten Krystallen antreffen. Diese ist ein ungleichwinkliches sechsseitiges Prisma, dessen Seitenflächen vier Winkel von 1220 und 1160 beilaufig machen *). Die erste Figur stellt dieses Prisma vor, und in der zweiten ist es im Querdurchschnitt zu sehen. Die zwei gegenüberstehenden Seitenflächen H, welche mit den übrigen die Winkel von 1220 bilden, sind gewöhnlich viel breiter als die übrigen, so zwar, dass diese Krystalle oft als ziemlich dünne Tafeln erscheinen. Diese zwei Flächen sind stets stark nach der Quere

Das Reflexions - Goniometer zeigte mir Winkel von 1219
50' und 116° 20' an. Demnach wären auch die Winkel der zusammengesetzten Krystalle anders als sie unten angegeben werden; z. B. 127° 20' anstatt 128, 121° 50' anstatt 122°, 105° 20' anstatt 104°.

gestreist, die übrigen Seitenslächen aber glatt. Endflächen sind manchmal etwas rauh, östers auch nach der Diagonale I s schwach gestreift. Diese Streisen kommen uns bei Untersuchung der zusammengesetzten Krystalle sehr gut zu Statten, indem sie die Richtungen verrathen, nach welchen die einfachen Krystalle verwachsen sind. Die Kanten zwischen H und T sind fast immer abgestumpst, und die am gewöhnlichsten vorkommenden Abstumpfungsflächen fallen auf die Endflächen ungefahr unter einem Winkel von 1440 ein. Ich habe an dieser Stelle noch zwei andere Abstumpfungsflächen bemerkt, die aber zu klein waren, als dass ihr Einfall auf die Endflächen hätte genau bestimmt werden können. Eine davon schien mir mit der Endfläche nahe einen Winkel von 126° zu machen. Diese Prismen kommen auch mit zugeschärften Enden vor. Die Zuschärfungen entstehen, wenn sich die Abstumpfungsflächen der Kanten zwischen H und T über die Endflächen ausdehnen. Auf diese Weise entstehet Hauy's Arragonite unitaire *), dessen Zuschärfungswinkel nach Hauy 109° 28', nach uns 1080 misst.

Am oftesten finden sich Zuschärfungen ein; deren Flächen etwas convex, unordentlich gestreift, rauh und matt sind. Diese sind, wie Herr Bernhardi schon bemerkt hat **), keine wahren Krystal-lisationstlächen, sondern sind durch Ineinanderslie-

^{*)} Siehe Gehlen's Journal für Chemie, Physik und Mineralogie Bd. 8. S. 629. Annales du Museum d'hist. nat. T. XI. p. 247.

⁶⁰⁾ Siehe Gehlen's Journal für Ch. Phys. u. Min. B. 8. S. 656.

ssen aller Flachen, welche sich sonst zwischen H und, T befinden, entstanden, in die sich auch die Streisen der Seitenslächen eingemischt haben. An den Kanten, welche die Flächen M und T bilden, habe ich nie Abstumpfungsslächen wahrgenommen.

Eine andere einfache Hauptform ist ein vierseitiges geschobenes Prisma, dessen Seitenflächen, welche die Flächen M der vorigen Form sind, mit einander Winkel von 116° und 64° machen, und dessen Enden von den scharfen Seitenkanten aus, übrigens wie bei den sechsseitigen Prismen, zugeschärft sind. Wenn sich die obern und untern Zuschärfungsflächen, welche einen Winkel von 108° haben, einander nähern, so entsteht eine Art Oktaeder (Rektanguläroktaeder), welches mit derjenigen Form übereinkommt, die Herr Haüy als Kerngestalt dieses Minerals annimmt.

Ich konnte an diesen Krystallen nur zwei Durchgänge der Blätter bemerken, welche parallel mit den
Seitenflächen M gehen; nach andern Richtungen
mechanisch getheilt zeigten mir diese sowohl, als
die zusammengesetzten Krystalle nur Bruchflächen.
Ich muß aber bemerken, daß ich nur mit sehr
wenigen Krystallen diese Untersuchung vornehmen
konnte, und daß ich das nicht im mindesten bezweiße, was Herr Haüy in Betreff der Blätterdurchgange dieses Minerals angiebt.

Ich komme nun zu den zusammengesetzten Kryetallen des Arragonits. Herr Haüy hat, so viel ich
weiß, darauf zuerst die Aufmerksamkeit gerichtet,
und sie als aus vierseitigen rhomboidalen Prismen
zusammengesetzt betrachtet. Dieser Ansicht wiedersprechen meine Beobachtungen, nach welcher

alle zusammengesetzte prismatischen Krystalle des Arragonits aus den beschriebenen einfachen sechsseitigen Prismen bestehen. Ich habe zusammengesetzte Krystalle aus 2, 3, 4 und 8 einfachen Prismen beobachtet. und darunter wieder einige Verschiedenheiten in Hinsicht der Art der Zusammensetzung angetrof-Es mögen wohl auch sechsfache Zusammensetzungen vorkommen. Am gewöhnlichsten scheint sich die zweifache Zusammensetzung zu finden, wo zwei einfache Krystalle sich so durchkreuzen, dass ihre Achsen zusammensallen, und die Diagonalen der Endflächen 1 s (Fig. 2.) Winkel von 1160 und 649 bilden. Die 5te Fig. stellt diese Zusammensetzung im Querdurchschnitt vor. Dadurch kommen die Flachen H einwarts zu liegen, und von den Flächen M fallen zwei und zwei in eine Ebene und die übrigen neigen sich gegen einander unter einem Winkel von 1280. Diese Varietat gehort zu Hauy's Arragonite symetrique. Die einspringenden Winkel, welche diese Krystalle bei m und p, so wie bei y und z haben, verschwinden, wenn sich die sich durchkreuzenden Krystalle gehorig ausdehnen; sie verlieren sich jedoch selten ganz, so dass nicht wenigstens kleine Furchen zurückblieben, besonders bei m und p. Diese Furchen bei m und p lassen sich nach Hauy's Ansicht wohl nicht erklären. Die Einkerbungen, welche auch die sonst geschlossenen Krystalle oft an den Enden zeigen, sind von den oben angegebenen Abstumpfungen oder Zuscharfungen der einfachen Prismen herzuleiten. Man erkennt hier oft ein deutliches Kreuz und somit die Art der Zusammensetzung. Diese erkennt man auch hei den offenen Krystallen an den Streisen, welche sich in den Furchen zeigen, und die Seitenflächen H verrathen; man erkennt sie ferner an den gestreiften
Flächen, welche oft zum Vorschein kommen, wenn
ganz geschlossene Krystalle mechanisch getheilt
werden. Diese Flächen sind keine Bruchflächen,
wie man sonst geglaubt hat, sondern Absonderungsflächen, es sind die verdrückten Flächen H.
Die offenen Krystalle dieser Art, oder diejenigen
Abänderungen, wo tafelförmige Prismen sich durchkreuzen, finden sich besonders ausgezeichnet im
Salzburgischen. In ihre Zwischenräume sind gewöhnlich kleinere Krystalle auf dieselbe Weise
eingewachsen, wie die größeren miteinander verbunden sind.

Eine andere, viel seltener vorkommende Zusammensetzung ist die, welche in der 4ten Fig. im Querdurchschnitt vorgestellt ist. Man kann sie als eine Hemitropie betrachten. Schneidet man nämlich das sechsscitige Prisma (Fig. 1.) parallel mit zwei gegenüberstehenden Seitenflachen M entzwei, und macht mit der einen Halfte eine halbe Umdrehung auf der Durchschnitts - Ebene, so hat man diese Varietät. Eigentlich sind aber hier zwei einfache sechsseitige Prismen so miteinander verwachsen, dass die Linien 1 s einen Winkel von 1160 bilden. Manchmal bilden die Ueberreste der Flächen M bei c einen einspringenden Winkel. Diese Krystalle kommen auch im Salzburgischen vor. Die vereinigten beiden Prismen sind fast immer tafelformig, und bilden bei p eine große Furche, in welche sich gewöhnlich kleinere Krystalle eingelagert haben. Wenn sich zwei dieser Hemitropien bei c vereinigen, und in gerader Richtung von o hach p in einander eindringen, so entstehet auf

J.

diese Weise auch diejenige Form, von welcher vorher die Rede war, Hany's Arragonite symetrique. Allein hier sind vier einfache Krystalle mit einander verbunden.

Eine Zusammensetzung sah ich, wo zwei einfache Prismen so verhunden waren, dass die Linien ls (Fig. 2.) einen Winkel von 168° bildeten;
eine andere war von der Art, wie man sie erhalten würde, wenn man den in Fig. 3. vorgestellten
in der Richtung von m nach p theilte.

Um die Furchen bei m und p (Fig. 5.) auszufüllen, hat sich die Natur verschiedener Mittel bedient, und so mehrere Abanderungen von zusammengesetzten Krystallen hervorgebracht. Am öftesten wurde dazu ein drittes Prisma zu Hülfe genommen, welches in der Richtung von m nach p
eingesetzt wurde. Selten ist aber dieses auf die
Weise geschehen, dass die Flachen M des dritten
Prisma mit denen des Kreuzkrystalls vier einspringende Winkel von 1740 bilden *); gewöhnlich ist
es schief durchgewachsen, und zwar so, dass nur
zwei einspringende Winkel gebildet wurden, wo-

einfachen sechsseitigen Prismen regelmäßig, so könnten, wie es sich von selbst verstehet, keine einspringende Winkel vorhanden seyn, und der zusammengesetzte Krystall müßte auch ein regelmäßiges sechsseitiges Prisma seyn. Dergleichen Krystalle mögen wohl bei anderen Mineralien manchmal vorkommen. Die Krystalle des Saphirs z. B. welche mehrere Farben haben, und diejenigen, welche sich durch ihre sechstrahligen Schiller auszeichnen, die sogenannten Asterien sind vielleicht auf diese Weise zusammengesetzt.

Zusammensetzung im Querdurchschnitte. Wenn sich die Dimensions-Verhältnisse andern, so entsteht daraus, wie leicht einzusehen ist, diejenige Varietät, die Hr. Haüy Arragonite integriforme genannt hat; und noch eine andere, welche man im Journ. für Chemie, Phys. und Mineral. B. 8. S. 655. beschrieben findet, läst sich ebenfalls davon ableiten.

Eine andere Zusammensetzung stellt die 6te Fig. im Querdurchschnitt vor, von welcher ebenfalls der Kreuzkrystall (Fig. 3.) die Basis ist. Die zwei einfachen Prismen, welche zur Ausfüllung der Raume bei m und p dienen, sind so mit einander verwachsen, dass die Linien I s einen Winkel von 120 machen; dadurch entsteht einerseits ein ausspringender Winkel von 1280, und andrerseits neigen sich zwei Flachen M unter einem Winkel von 104°, und zwei hilden einen einspringenden Winkel von 1280. Dieser Krystall hat auch noch zwei sehr große einspringende Winkel, wovon jeder 1680 beträgt. Diese verschwinden, wenn die den Kreuzkrystall durchsetzenden Prismen dicker werden, und bei x und s hervortreten, wo Winkel von 1280 entstehen. Von dieser Art ist Hauy's Arragonite cuneolaire.

gonit Krystalle, welche in Hinsicht ihrer Winkel mit dem geschlossenen Kreuzkrystall (Fig. 3.) übereinkommen, und folglich auch zu Haüy's Arragonit symetrique gehören, sind von diesem darin verschieden, dass sie aus einer größern Anzahl von einsachen Prismen zusammengesetzt sind. An ih-

ren Endstichen seigen sich oft sehr deutlich swölf Dreiecke (Fig. 7.), welche die Basen von eben so viel dreiseitigen Prismen sind, aus denen jene Krynstalle bestehen. Meines Erachtens sind zur Bildung dieser Krystalle acht einfache sechsseitige Prismen verwendet worden: vier davon besinden sich in den Räumen a o g m und i o h p, eines in den Räumen a o b und h o s, eines in b o z und y o s, eines in z o l und y o d, und eines in l o i und d o g. Die Spuren von dieser Verbindung zeigen sich nicht nur an den Endstichen, sondern auch an den Seitenstächen und Seitenkanten, wo man stets kleine Furchen wahrnimmt.

Diess sind die zusammengesetzten Prismen des Arragonits, welche ich zu beobachten Gelegenheit gehabt habe, es mogen wohl noch mehrere und complicirtere vorkommen. Ueber die spitzwinklichen sechsseitigen Doppelpyramiden dieses Minerals, Haūy's Arragonite apotome etc. kann ich nichts Bestimmtes sagen, weil mir keine deutlichen Krystalle dieser Art zu Gesicht gekommen sind. Einnige mögen wohl einsache Krystalle seyn, und eine, dem in Fig. 2. gezeichneten Sechsecke ähnliche Basis haben; von den meisten glaube ich aber, daß sie nach Art der prismatischen Krystalle zusamsmengesetzt sind.

Die zusammengesetzten Krystalle des Arragonits wären dem zu Folge in ihrem Innern von einer andern Beschaffenheit, als sie nach Haüy's Darstellung seyn sollten. Es sind darin keine leere,
erst durch subsequente Krystallisation auszufüllende
Räume vorhanden; die Räume sind vielmehr überfüllt, indem sich mehrere einfache Krystalle he-

*****.

gegnen, und gewisse Theile des Raumes, den ein zusammengesetzter Krystall einnimmt, mehreren einfachen Krystallen zugleich angehören.

Die Natur hat sich nicht damit begnügt, die einfache prismatische Form des Arragonits auf mannigfaltige Weise zu verhüllen, sie hat auch die zusammengesetzten Krystalle unter verschiedene sehr merkwürdige Verhaltnisse gesetzt, und uns auch somit noch mehrere Probleme zu lösen gegeben. Die Krystalle, welche die Rolle der einfachen in den zusammengesetzten spielen, sind sehr oft schon Aggregate von mehrern, und in einem zusammengesetzten sind bekanntlich nicht selten mehrere zusammengesetzte, wie es scheint nicht ohne eine gewisse Ordnung eingewachsen. Ich will hievon nicht weiter sprechen, sondern kurz noch einer andern merkwärdigen Beschaffenheit der zusammengesetzten Arragonit - Krystalle erwahnen, welche bisher der Aufmerksamkeit der Krystallographen entgangen zu seyn scheint. Einige Krystalle haben das Ansehen, als seyen sie in der Mitte parallel mit den Endflächen entzwei geschnitten und mit ihren Enden vereiniget worden. Dieses andert in der Hauptsache die Beschaffenheit der Krystalle nicht, wenn sie vollkommene Endflächen, wohl aber, wenn sie eingekerbte Enden haben, und die beiden Halften mit diesen aneinandergesetzt Sie bekommen anstatt der eingekerbten ebene Endstächen und in der Mitte keilformige und senkrecht gegen die Achse gehende Vertiefungen. Diese suchte die Natur manchmal dadurch zu verbergen, dass sie im genzen Umkreise kleine Krystalle in sie einsetzte, gewöhnlich aber dadurch, dass sie die beiden Hälsten stark in einander schob.

* .

Die Stellen der Vereinigung sehen äußerlich gewöhnlich aus wie die Junkturen gewisser Knochen, und innerlich bemerkt man oft sehr deutlich keilförmige, in der Mitte sich begegnende Theile. Ich habe auch einen Krystall gesehen, der an einem Ende eingekerbt und am andern ganz eben war, und daher als eine isolirte Hälfte betrachtet werden konnte *).

Krystalle des Strantianits.

Der Strontianit findet sich in einfachen und in zusammengesetzten Krystallen. Die einfachen, wolche

^{*)} Achnliche Krystalle, die als Halften betrachtet werden können, habe ich auch bei anderen Substanzen angetroffen. Die Krystalle des Ichthyophthalm, welcher in Tyrol vorkommt, sind oft von der Beschaffenheit wie die Hälften, welche man erhält, wenn man die tafelförmigen Krystalle, die ich in diesem Journal B. 18. S. 28. beschrieben habe, in der Mitte parallel mit den Endfischen entswei schneidet. In der lehrreichen Sammlung des Herrn Majors Petersen sah ich einen eingewachsenen Turmalin-Krystall, der an einem Ende mit mehrern Veränderungsflächen versehen war, und am andern nur eine ebene Fläche hatte. sah ihn für einen halben Krystall an. Salpetersaures Quecksilber, was ich in einer Glas-Schaale mit flachem Boden durch allmähliges Verdunsten krystallisie ren liefs, lieforte mir cinmal ausnehmend schone halbe Krystalle, die grösetentheils so gelagert waren, dass in einer Entfernung von ungefahr einer Lipie die eine Hälfte der andern gegenüber stand. Die vom Herrn Hofrathe Kirchhof beschriebenen Krystalle des Stärke. Zuckers scheinen auch halbe Krystalle gewesen zu seyn. 8. dieses Journ. B. 14. S. 389.

ich geschen habe, sind sechsseitige ungleichwinkliche Prismen, die sich sehr dem regelmässigen sechsseitigen Prisma nähern. Die Seitenslachen derselben machen vier Winkel von 121° und zwei von 1180. An allen, welche mir unter die Hände gekommen sind, waren die Endkanten abgestumpft, Ein solches Prisma stellt die Ste Figur vor. Die Abstumpfungsflächen v fallen auf die Endflächen T unter einem Winkel von 125° bis 126° ein, der Einfall von r auf Tacheint davon nicht viel verschieden zu seyn. Genz genau konnten diese Winkel nicht gemessen werden, weil die Flächen sehr klein und etwas gekrümmt waren. An einigen Krystallen fand ich auch die Kanten, welche die Flächen v und r mit den Endflächen und Seitenflachen machen, schwach abgestumpft; und die obern Abstumpfungsflächen schienen auf die Endflachen unter einem Winkel von 1444° bis 1452° einzufallen. Alle Seitenflächen dieser Krystalle sind nach der Quere ziemlich stark gestreist, die Endflächen glatt, aber fast immer etwas gewölbt, und manchmal auch stellenweise mit kleinen keilförmigen Vertiefungen versehen. Ich habe daran sechs unvollkommene Durchgänge der Blätter wahrgenom-Zwei Durchgange gehen parallel mit den Seitenflächen M, zwei parallel mit den Flächen v und zwei parallel mit den Abstumpfungsflächen, welche sich manchmal zwischen v und T befinden. In der Richtung der Flächen H zeigen sich wohl manchmal bei der mechanischen Theilung auch Flächen, welche Aehnlichkeit mit Spaltungsflächen haben; sie schienen mir aber Absonderungsflächen zu seyn, welche von der Trennung der in dieser Richtung häufig verwachsenen Krystalle herkommen. Andere einfache Krystalle von Ströntianit sind mir nicht unter die Hände gekommen.

Diese Krystalle haben den namlichen Hang zur Zusammensetzung wie die einfachen Arragonit-Krystalle; sie sind auch auf dieselbe Weise zusammengesetzt, und man wird vielleicht in der Folge bei ihnen alle Abunderungen finden, welche wir beim Arragonit angetroffen haben. Gegenwartig kenne ich aber davon nur drei Varietäten, welche nach Art der in Fig. 3., 4. und 5. vorgestellten Arragonit-Krystalle gebildet sind. Diese Formen können auch durch die nämlichen Figuren anschaulich gemacht werden; es dürfen nur andere Win kel substituirt werden. Die nach Art der 3. Figur zusammengesetzten Krystalle haben vier Seitenkantenwinkel von 1180 und zwei von 124h; diejenigen; welche der 5ten Figur entsprechen, haben sechs ausspringende Winkel von 1180 und zwei einspringende von 1740, und die, welche nach Art der hemitropischen Krystalle des Arragonits gebildet sind, haben drei Winkel von 1180, zwei von 1219 und einen von 1240. Außer diesen schien mit noch eine andere Zusammensetzung mit vier Winkeln von 1219, einem von 1240 und einem von 1120 vorzukommen. Diese müsste auf die Weise zusammengesetzt seyn wie die Prismen des Arragonits, welche in derjenigen Varietat, die in Fig. 6. gezeichnet ist, die Winkel von 128° und 104° bilden. Die zusammengesetzten Krystalle des Strontianits sind fast alle ganz geschlossen, so dass es schwer ist, die Art der Zusammensetzung zu erkennen. Ich würde sie auch schwerlich erkannt haben, wenn mich nicht vorher der Arragonit darauf aufmerksam gemächt hälle. Am längsten

ist mir der hemitropische Krystall, auf welchen ich beim Strontianit früher gestossen bin als beim Arragonit, wegen seinen verschiedenen Winkeln. die ich nie im ganzen Umkreise messen konnte. rathselhaft geblieben. An den zusammengesetzten Krystallen kommen dieselben Abstumpfungsflächen vor, welche sich bei den einfachen einfinden. Endflächen sind gewöhnlich etwas rauh, manchmal auch schwach gestreift. Die einfachen sind größtentheils Zusammenhäufungen von vielen kleinen. Daher kommt ihre stängliche und fasrige Structur; daher kommen die keilformigen Vertiefungen, welche man an ihren Enden bemerkt, und in denen man manchmal die Abstumpfungsflächen der in der Richtung der Flächen H zusammengefügten einzelnen Krystallen wahrnehmen kann. Nicht selten sind diese Zusammenhäufungen garbenformig, besonders die größern. Die einfachen Krystalle sowohl als die zusammengesetzten kommen theils klein, theils von mittlerer Große vor; diese sind sehr niedrig und gewöhnlich tafelformig, jene hingegen sind mehr länglich. Sie sind selten einzeln aufgewachsen, sondern gewöhnlich auf verschiedene Weise gruppirt. Die einfachen sind lichte wachsgelb, manchmal auch gelblichweis gefärbt; die Farbe der zusammengesetzten ist etwas dunkler und nähert sich dem honiggelben. Sie sind in verschiedenem Grade durchscheinend, die einfachen in der Regel stärker als die zusammengesetzten.

Die hier beschriebenen Krystalle kommen in Leogang im Salzburgischen vor *); ihre Begleiter

^{*)} Alle Krystalle, welche mir zu dieser Untersuchung gedient haben, hatte ich der Güte des Herrn Oberstberg-

sind Schwefelkies, Kupferkies und bittererdehaltiger Braunspath in spitzwinklichen Rhomboedern, der wegen seiner weißen Farbe leicht für Kalkspath gehalten werden könnte. In der Nachbarschaft des Strontianits bricht auch Colestin von graulichweißer, bläulichgrauer und fleischrother Farbe, theils in prismatischen, theils in tafelförmigen Krystallen, welche man bisher größtentheils für Schwerspath-Krystalle angesehen hat. Gehlen hat diesen Strontianit analysirt und darin etwas kohlensauren Kalk gefunden. Er schrieb mir dieses kurz vor seinem Tode, ohne über das Quantum dieses Bestandtheils etwas zu sagen.

Schluss, nebst verschiedenen Bemerkungen.

Aus dieser Untersuchung hat sich also hauptsächlich ergeben, dass die zusammengesetzten Krystalle des Arragonits nicht aus vierseitigen aneinanderliegenden, sondern aus sechsseitigen sich durchkreuzenden Prismen bestehen; dass diejenige Abänderung, welche Hr. Haüy Arragonite symetrique
genannt hat, nicht immer auf dieselbe Weise entstanden, und nicht immer aus derselben Anzahl
von einfachen Krystallen gebildet ist; dass auch
der Strontianit in einfachen und zusammengesetzten
Krystallen vorkommt, dass jene nicht regelmäsig
sind, wie Hr. Haüy vermuthete, und diese auf dieselbe Weise zusammengesetzt sind wie die Arrago-

rathes Wagner zu verdanken, welcher eie zuerst in Leogang gefunden hat. Einige kleine einfache Krystalle, welche mir Hr. Wagner von seinen Stücken abzubrechen erlaubte, habe ich vor einem Jahre Hrn. Hauy überschickt.

nit-Krystalle; dass überhaupt zwischen den Krystallisationen des Arragonits und Strontianits eine große Aehnlichkeit herrscht, dass sie aber doch nicht ganz miteinander übereinkommen *). Diese Aehnlichkeit der Krystallformen des Arragonits und Strontianits berechtigen bei Erwägung der übrigen Verhaltnisse dieser Korper und des Kalkspathes zu dem Schluss, dass der kohlensaure Strontian dem Arragonit seine Form eingeprägt habe, daß auch alle übrigen Eigenschaften, in welchen der Arragonit vom Kalkspathe abweicht, von dem ihm beigemischten kohlensauren Strontian herrühre, und folglich der Arragonit ein wahres chemisches Product aus kohlensaurem Kalk und kohlensaurem Strontian sey. Das eigenthümliche Verhalten des Arragonits im Feuer rührt offenbar von der Gegenwart des kohlensauren Strontians her. Diesem Körper ist es eigen sich im Feuer, während er sein Krystallisationswasser-und einen Theil seiner Saure verliert, sehr auszudehnen und seinen Zusammenhang fast ganz zu verlieren. Bringt man ihn in die Flamme des Löthrohrs, so kommt er

Als ich vor dritthalb Jahren bei Hrn. Wagner in Gesellschaft meines verewigten Freundes Gehlen die etsten zusammengesetzten Strontianit-Krystalle gesehen und oberstächlich untersucht hatte, kam es mir vor, als seyen sie vollkommen denen des Arragonits ahnlich, was ich auch gegen Wagner und Gehlen äussefte. Ich sah aber diesen Irrthum bald ein, als ich später diese Krystalle genauer zu untersuchen anfing; unterdessen war er aber schon durch Gehlen ohne mein Wissen in Umlauf gebracht worden. S. dieses Journ. B. 11. S. 598.

anfangs auf der Oberfläche unter merklichem Gerausch in starke Bewegung und scheint zu schmelzen; sehr bald aber bilden sich auf der Oberfläche mehrere kleine Auswüchse, welche mit größter Schnelligkeit hervorsprossen und das ganze Stückchen zackig machen. Manchmal springen auch Funken davon. Nach dieser Veränderung verhält er sich ruhig, schmilzt nicht, glühet wie eine kleine Sonne mit blendend weißem Lichte und theilt wie bekannt, der Flamme eine sehr schöne purpurrothe Farbe mit *). Der Arragonit hat in sei= nem Verhalten vor dem Löthrohre die heftige Bewegung und starke Abstossung der Theile gemein, welche bei ihm, weil er nicht die mindeste Schmelzung erleidet, ganzlich außer Verbindung kommen, und mit großer Kraft als Staub weggetrieben werden, so dass gar nichts zurück bleibt. Diese Eigenschaft, an der man ihn unter allen Verhaltnissen leicht erkennen kann, besitzt er in einem um so höhern Grade, je reicher er an kohlensaurem Strontian ist; diejenigen Varietäten, welche nur wenig von diesem Bestandtheile enthalten, wie z. B. der von Neumarkt, zerfallen nur langsam zu Pulver. Man kann daher aus dem Verhalten des Arragonits vor dem Löthrohre gewissermaßen seinen Gehalt an kohlensaurem Strontian beurtheilen. Die Eigenschaft auf glühenden Kohlen zu

[&]quot;) Wenn man ein vor dem Löthrohre ausgeglühtes Stücke chen Strontianit eine Zeit lang in der Luft liegen läst, aus der es Wasser anzieht, und hierauf wieder in die Flamme bringt, so kommt es sehr schnell in Flus; so wie aber das Wasser verstüchtiget ist, zeigt es sich wieder seuersest.

phosphoresciren, verdankt der Arragonit zuverlässig auch dem kohlensauren Strontian; denn er phosphorescirt um so stärker, je mehr er davon enthält.

Es möchte demnach wohl vergebliche Mühe seyn, wenn man den Grund der Verschiedenheit des Arragonits vom Kalkspathe in etwas Anderm suchen wollte als in einem Gehalt von kohlensaurem Strontian. In einem anderen wesentlichen Bestandtheile kann man ihn nach so vielen Untersuchungen, welche Stromeyer's meisterhaster Analyse vorausgingen und auf 'sie folgten, vernünftigerweise nicht mehr suchen; es müsste denn ein imponderabler Bestandtheil seyn. Und gesetzt auch, es ware noch eine andere Substanz im Arragonit vorhanden, die diese Metamorphose veranlasst hätte, so ware es doch gewis höchst sonderbar, dass dadurch gerade eine so auffallende Annaherung zum Strontianit bewirkt worden. Noch weniger kann man annehmen, dass irgend eine Umwandlung der Bestandtheile des Arragonits während der Analyse vor sich gehe; man konnte dieses mit demselben Grunde von allen Analysen sagen, welche sich nicht durch die Synthese bestätigen lassen. Eben so ungegründet ware es, wenn man behaupten wollte, der kohlensaure Kalk könne für sich selbst unter gewissen Umstanden diejenige Modification erleiden, mit welcher er sich im Arragonit darstellt *). Man kann sich auf keinen ähnlichen Fall

o) Ist vielleicht der geschmolzene kohlensaure Kalk, welchen zuerst Hr. Hall und später Hr. Bucholz erhalten hat, ein dem Arragonit ähnlicher Körper? S. neues allgem. Journ. der Chemie B. 5. S. 287 ff. und Journ.

mit Bestimmtheit berusen; und existirte auch ein solcher, so dürste man sich doch so lange nicht darauf beziehen, als man nicht ausgezeichneten Arzagonit ohne kohlensauren Strontian oder entschiedenen Kalkspath mit diesem verbunden angetrossen hätte *).

Sehr auffallend ist es allerdings, dass die geringe Menge von kohlensaurem Strontian, welche im Arragonit enthalten ist, über das große Quantum von kohlensaurem Kalk eine so bedeutende Gewalt ausüben, das Uebergewicht über ihn erhalten, und sich ihn, so zu sagen, assimiliren konnte. Allein es kann doch diese Modification nicht auffallender seyn, als die Veränderung, welche mehrere einfache Substanzen erleiden, wenn ihnen andere in geringer Menge beigemischt werden; z. B. die Veränderung des Eisens durch eine geringe Menge Kohlenstoffetc. die Veränderung dieses durch eine geringe Portion Wasserstoff etc. des Goldes durch etwas Platin, u. s. w. Manche Substanzen sind, wenn ich so sagen darf, mit specifischen Kräften begabt, und wirken auf gewisse andere fast so wie die Giste auf die belebten Körper; ihre Wirkungen stehen in keinem Verhaltnisse mit ih-

für die Chemie und Physik B. 1. S. 271. Diese Versuche verdienten auf jeden Fall wiederholt, und die Schmelz-Producte genauer untersucht zu werden.

Freunde in Berlin, Jahrg. 1801. B. 3. S. 584. ist die Rede von einem Stück octaedrisch krystallisirten strontinhaltigen Kalkspath, den Esmark in Norwegen gefunden haben soll. Was mag wohl dieses für ein Körper gewesen seyn?

rer Masse, und sie überschreiten weit die Schranken der bekannten Gesetzmässigkeit; und es hat fast den Anschein, als wären manche Körper, gegen einige andere betrachtet, in einem gewissen Grade mit Trägheit begabt, und als konnten sie gegen diese nicht mit angemessener Kraft reagiren. Es kann daher wohl manchmal in einem Körper ein Bestandtheil in geringer Menge vorhanden seyn, der sich indifferent verhält und keinen besondern Einfluss auf die physische Constitution desselben hat, oder auch als Stellvertreter eines andern darin vorkommen; allein man würde viel zu weit gehen, und in große Irrthümer verfallen, wenn man alle in geringer Quantitat sich einfindende Mischungstheile für zufällig halten würde. Noch weiter würde man aber vom rechten Wege abkommen, wenn man Bestandtheile, welche zu 20 bis 50 Procent in Mineralien angetroffen werden, nach Hauy's Beispiele für unwesentliche Bestandtheile ansehen wollte. Hr. Stromeyer hat sich daher ein großes Verdienst um die Wissenschaft erworben, indem er uns im Arragonit eine Mischung kennen gelehrt hat, in welcher der geringe Bestandtheil eben so wesentlich als der 24mal größere, ja so zu sagen, Meister über diesen ist. Es geht daraus hervor, wie nothwendig es ist, bei Analysen auch auf die geringsten Mischungstheile zu achien, und bei Beurtheilung der chemischen Constitution eines Körpers auch die physische zu berücksichtigen. Ich kann hier nicht unbemerkt lassen, dass der grosse Werner, der Lehrer der Mineralogie für ganz Europa, dieses schon vor vielen Jahren in seinen Vorlesungen ausgesprochen, in dem er sagte, dass oft eine geringe Menge eines Bestandtheiles einem Mineral einen besonderen Charakter aufdrücken könne, und sich daher als potenzirender Bestandtheil betrachten lasse,

Ich kann nicht umhin, bei dieser Gelegenheit noch einiges über andere Korper zu sagen, deren Krystallformen einige Aehnlichkeit mit denen des Arragonits und Strontianits haben, oder zu haben Nachdem ich die Krystallisation des scheinen. Strontianits kennen gelernt hatte, gerieth ich auf den Gedanken, dass vielleicht auch die sechsseitigen Prismen des Witherits, welche Herr Hauy für gleichwinklich gehalten hat, ungleichwinklich seyen, und die Krystalle dieses Minerals, welches im Uebrigen eine so große Aehnlichkeit mit dem Strontianit hat, überhaupt nicht sehr von denen des Strontianits abweichen mochten. Allein da ich keinen einzigen deutlichen Krystall zu Gesicht bekam, so konnte ich hierüber keinen vollig befriedigenden Aufschluss erhalten. Nach der Länge der stänglich abgesonderten Stücke, welche der Witherit gewöhnlich hat, bemerkte ich nur zwei, unter Winkeln von beinahe 1180 und 620 sich schneidende Blätterdurchgange. Demnach könnten also die sechsseitigen Prismen nicht regelmassig seyn. Allein hierauf lasst sich nicht viel bauen, weil die Spaltungsslächen der Stücke, mit denen ich es zu thun hatte, sehr rauh waren, und keine genaue Messung ge-In schräger Richtung gegen die Achse der stänglichen Stücke zeigten sich mir vier unvollkommene Blätterdurchgänge wie beim Strontianit. Einige eingewachsene Krystalle sah ich, welche an den Enden mit sechs Flachen zugespitzt waren, und an einem bemerkte ich zwischen den Endund Seitenflächen deutlich drei kleine Abstumpfungsflächen. Aus allen dem ist zu vermuthen, dass die Krystalle des Witherits nur wenig von denen des Strontianits abweichen. Man wird vielleicht in der Folge auch beim Witherit zusammengesetzte Krystalle sinden.

Man wird es mir kaum glauben, wenn ich sage. dass die Krystalle des Salpeters noch nicht gehorig bestimmt sind; und doch ist es nach meinen Beobachtungen wirklich so. Ich will darüber nur einiges bemerken. Die Krystalle dieses Salzes haben auch einige Aehnlichkeit mit denen des Strontianits. Die sechsseitigen Prismen, welche man bisher allgemein für gleichwinklich gehalten hat, sind ungleichwinklich, und haben vier Seitenkantenwinkel von beiläusig 1200 50' und zwei von 1199. Die meisten davon sind keine einfache Krystalle, sondern bestehen aus vier einfachen, welche so vereiniget sind, dass wieder die nämlichen Winkel herauskommen, welche die einfachen Krystalle haben. Sie bestehen namlich aus zwei Hemitropien, wie die 4te Fig. eine vorstellt, welche bei p vereiniget sind. Daher kommen die Höhlungen der Salpeterkrystalle längs der Achse, welche der Mutterlauge Ausenthalt geben, und wodurch die Reipigung des Salpeters so sehr erschwert wird *);

^{*)} Ich habe es bei der Reinigung des Salpeters im Kleinen sehr vortheilhaft gefunden, wenn der von den erdigen Theilen gereinigten Salpeterlauge etwas Salpetersaure zugesetzt wird. Auf diese Weise habe ich selbst aus der letzten Lauge ein sehr reines Salz erhalten. Einmal erhielt ich aus der letzten Lauge von den gewöhnlichen ganz abweichende Krystalle, nämlich rechtwink-

daher kommen die Furchen an zwei gegenüberstehenden Seitenflächen, welche diese Krystalle sehr oft haben, und in die nicht selten kleinere Krystalle eingewachsen sind.

In diese Sippschaft von Krystallisation gehört auch das kohlensaure Blei (Woisbleierz). Es findet sich gleichfalls in einfachen und in zusammengesetzten Krystallen; und die einfachen sechsseitigen Prismen then in ihren Winkeln nur wenig von denen des Strontianits ab. Die zusammengesetzten bestehen zum Theil aus diesen, und sind theils Hemitropien, nach Art der in Fig. 4. gezeichneten gebildet, theils Kreuzkrystalle, wie sie die 5te Fig. vorstellt. Es kommen auch zwei Hemitropien so mit einander vereiniget vor, wie ich eben gesagt habe, dass die hemitropischen Salpeterkrystalle verhunden sind. Wenn die einfachen, in dieser Zusammensetzung sich befindenden Prismen dünn sind, so bleiben in der Mitte ziemlich große leere Raume übrig. Eine sehr schöne Gruppe von dieser Art sah ich in der an ausgezeichneten und an lehrreichen Stücken so reichen Sammlung des Hrn. Majors Petersen in Regensburg; mehrere kleinere und größere auf diese Weise zusammengesetzte Krystalle sind mit einander verbunden, und das Ganze sieht aus, wie eine durchbrochene Arbeit,

liche vierseitige breite Prismen, welche an den Enden von den schmalen Seitenslächen aus zugeschärst waren. Da die Mischung neutral war, und ich darin nichta fand, als Kali und vollkommene Salpetersäure, so kann ich mir bis jetzt diese Abweichung nicht beststedigend erklären.

Diejenige Varietat, welche Herr Hauy plomb carbonaté triple nennt, ist vielleicht als eine Hemitropie zu betrachten, in welche bei c noch ein einfacher Krystall eingewachsen ist (Traité de Mineral. T. III. p. 482.); und die Varietat, wovon er pag. 483. spricht, hat wahrscheinlich den Kreuzkrystall (Fig. 3.) zur Grundlage, in welchen von m nach p ein dritter Krystall so hineingeschoben ist, wie ich an seinem Ort beim Arragonit schon gesagt habe. Dadurch entstehen bei m und (Pl. LXVIII. Fig. 55.) zwei sehr große einspringende Winkel, welche auch an den entgegengesetzten Stellen des Krystalls vorhanden seyn müssen. Vielleicht gehört auch die Krystallisation des Galmei in diese Sippschaft. Ich kann hierüber nichts bestimmtes aagen, weil ich von diesem Mineral nie deutliche Krystalle gesehen habe.

Die Vergleichung und Zusammenstellung ähnlicher Krystallisationen verschiedenartiger Korper mochte für den Krystallographen sowohl als für den Chemiker nicht ohne Nutzen seyn. Jenem wird dadurch das Geschaft der Krystallbeschreibung und selbst der Bestimmung der primitiven Formen sehr erleichtert; die Beschreibungen konnen abgekürzt werden, weil mutatis mutandis das von der Krystallisations-Reihe eines Körpers gilt, was von der eines andern gesagt wurde; und eine kann auch oft zur Completirung der andern dienen. Der Chemiker bekommt dadurch manchmal Winka über die innere Beschaffenheit der Körper. Wenn auch viele Körper, deren Krystallisationen Aehnlichkeit mit einander haben, in ihrer Mischung gar nichts gemein haben, so giebt es doch auch viele, welche mit dieser Achnlichkeit wenigstens einen

gemeinschaftlichen Bestandtheil verbinden, und der folglich dadurch verrathen wird. So haben, um noch ein Beispiel anzuführen, der Schwerspath, Colestin und Bleivitriol*) sehr ähnliche Krystallisations-Systeme, und als einen gemeinschaftlichen Bestandtheil die Schwefelsäure. Die Krystallisation scheint sich überhaupt mehr an die sauren als an die basischen Bestandtheile zu binden.

sauischen bei Minsen auf der Grube "Brüche" sehn schöne Krystalle gefunden, welche theils den primitiven (tafelförmigen) Krystallen des Schwerspathe, theils derjenigen Varietät desselben ähnlich waren, welche Hr. Hany Baryte sulfatée apophane nennt. Dieser Bleivitriol passirt, so viel ich weife, noch immer als Weifsbleiers.

Auszug

aus einem Schreiben des Hrn. Dr. Ruhland an den Herausgeber.

In einer Anmerkung, welche der Uebersetzung meiner Versuche über die Respiration der Pflanzen*) in den Ann. de Chim. Dec. 1816. S. 415. beigefügt 1st, aucht man den Widerspruch, in welchen die daraus hervorgehenden Resultate gegen die Saussüre'schen treten, dadurch zu heben, dass man das Sauerstoffgas, welches Saussüre nach seiner Verfahrungsart erhielt, von zerlegter Kohlensaure, das durch meine Procedur erhaltene dagegen aus der Luft des Wassers kommen läfst, aus welchem die Blätter eben so, wie, nach Rumford's Versuchen, die rohe Seide und andere Korper den Sauerstoff abscheiden sollen.

Abgesehen davon, dass es nun doch wirklich sonderbar ist, nachdem Ingenhouss, Fontana, Senebier, kurz, alle Physiker, mit Ausnahme von Saussüre, welche vor mir die Lustentbindung aus Blättern untersuchten, auf dieselbe Art experimentirten, und ihre Methode immer als Beweis für Entstehung von Sauerstoff und Kohlensaure genom-

^{*) &}amp; & I XIV. 8.356.

men wurde, dass nun, nachdem ich dieselbe Experimetirmethode gegen diese Physiker anwende,
ihre Resultate auf einmal von ganz andern Gründen herrühren sollen, so ist auch ausserdem dieser
Einwurf leicht zu beseitigen.

Man versuche es namlich, wie ich darüber schon bei Gelegenheit einer Prüfung der chemischen Wirkung des Lichtes viele Versuche angestellt habe, und bringe ein gleiches Volum Seide, Kohle u. s. f. und frische Blatter in gleiche Mengen von Wasser, und man erhält im ersten Falle nur eine ganz unbedeutende Menge Lust, ja, selbst dann, wenn man durch Kochen alle Lust aus dem Wasser absondert, steht ihre Menge in gar keinem Verhältnisse zu derjenigen, welche man mit Blättern in eben so viel Wasser erhalt; auch müssten dann andere Theile der Pflanzen als nur die grünen, und die vertrockneten Blätter eben so gut als die lebendigen den Saucrstoff entwickeln, wogegen schon Senebier und Ingenhouss entscheidende Versuche angeführt haben.

Als Beweis gegen mich wird dann eine Boobachtung von mir angeführt, dass nämlich die Blätter in ausgekochtem Wasser wenige Lust geben. Dieses ist allerdings richtig, aber sie entwickelten, was zugleich hätte erwähnt werden sollen, gar keinne in Kalkwasser, in Wasser mit Ammonium und mit Kali, und doch enthalten die letztern Auslönsungen mehr Lust als das gekochte Wasser, übernhaupt aber kann die, bei der Auslösung von Salzen sich aus dem Wasser entbindende Lust nicht von Einsluss hiebei seyn, da die Säuren und ann dere Salze eben so viel und noch mehr Lust bei

ihrer Auflösung aus dem Wasser abscheiden als die oben genannten Substanzen, und doch so ausgezeichneten Einfluss auf die Lustentbindung durch die Blätter haben. - Ausserdem aber liesse sich nach dem mir gemachten Einwurse gar nicht begreisen, warum die einen Körper, wie manche Säuren und Salze, wenn sie dem Wasser beigemischt werden, die Luftbildung durch die Blätter befordern, während andere dieses nicht thun, da vielmehr das reine Wasser, welches durch Auflösung salinischer Körper noch nichts von seinem Luftgehalte verloren hat, am meisten Sauerstoff geben sollte, während es doch hinter säurehaltigem Wasser so sehr zurücksteht; warum ferner der Sauerstoffgehalt der enthundenen Lust in geradem Verhaltnisse ihrer Menge steht, da man vielmehr, wenn dieser Sauerstoff dem Wasser angehörte, das Gegentheil hievon erwarten sollte, und warum denn Statt der Blätter nicht die Blumen, die trockenen Früchte, Hölzer, kurz, alle fremden Körper, die sich im Wasser nicht auflösen, dieselbe Wirkung thun.

Die andern Einwürfe, welche ieh gegen die Lustverbesserung durch die Blätter vorbringe, werden sür nichts beweisende Vermuthungen (conjectures vagues) erklärt; allein sie beruhen großentheils auf Facten, die aus Saussüre's Werke selbst entlehnt sind, wo sie immer für tüchtige Beweise gegolten haben, wenigstens noch nie angestritten worden sind.

So lange daher gegen meine Versuche nicht triftigere Einwürfe aufgebracht werden, behalten sie, wie ich glaube, noch immer ihre volle Beweiskraft; mir aber wird es erlaubt seyn, den Vorwurf der conjectures vagues auf die französischen Hrn. Chemiker, welche mich hier bestritten haben, zurückzuschieben, und zu bitten, da denn doch einmal die Autopsie der nervus der Physik und Chemie ist, dass, ehe ich so widerlegt werde, man zuvor meine Versuche in Parallele mit den Rumford'schen wiederholen wolle.

Versuche.

über die öligte Substanz der holländischen Chemiker.

Von

Hrn. COLIN und ROBIQUET *).

Vorgelesen im Institut zu Paris den 1. April 1816. Frei übersetzt von A. Vogel in München.

Man erinnert sich, dass die hollandischen Che miker im Jahr 1796. die Entdeckung eines Wasserstoffgases machten, welches viel reichhaltiger an Kohle, als das durch Destillation der organischen Körper erhaltene Gas war. Sie nahmen wahr, dass dieses Gas, mit gleichen Volumtheilen oxydirt salzsauren Gases vermengt, eine eigenthümliche ölichte Flüssigkeit darstelle. Diese Eigenschaft schien ihnen so auffallend, dass sie davon Gebrauch machten, um dem neuen Körper einen Namen zu geben, und nannten ihn daher ölerzeugendes Gas. Die Entdeckung machte großes Aufsehen zu ihrer Zeit, und alle Chemiker nahmen ein lebhastes Interesse daran, nicht gerade desswegen, weil das Resultat so auffallend war, sondern weil es die Meinung bestätigte, welche man damals über die Natur der Oele und der Salzsäure hatte. Sie gab der seit Herstellung der pneumatischen Lehre

^{8.} Annales de chimie et de physique Band 1. Seite 337.

angenommenen Ideen einen neuen Grad von Kraft, man fand es ganz natürlich, dass der Wasser- und Kohlenstoff sich mit dem Sauerstoff der oxydirten Salzsäure verhinde und das Oel bilde. Da nun die Chemiker jetzt die oxydirte Salzsäure als einen einfachen Körper betrachten, so kann man nicht mehr eine genügende Erklärung von diesem Phanomen geben, wenn man annimmt, dass die durch die gegenseitige Wirkung der beiden Gasarten erhaltene öligte Substanz einige Analogie mit der Zusammensetzung der gewöhnlichen Oele habe. Will man daher die neue Hypothese annehmen, so kann das Oel keinen Sauerstoff enthalten, es sey denn, dass man ihn im ölerzeugenden Gas zulasse, was doch mit der Meinung der ersten Chemiker in Widerspruch steht.

Diese Betrachtungen haben uns veranlasst, eine neue Prüfung des Oels vorzunehmen. Wir hofften eine vollständige Aufklarung aller Phänomene geben zu können, aber Versuche dieser Art sind mit großen Schwierigkeiten verknüpft. Wenn man einen Körper, welcher eine gewisse Zahl von Elementen enthält, chemischen Versuchen unterwirft. und wenn diese Elemente sich unter einander und in andern Proportionen verbinden können, so trägt es sich oft zu, dass die zur Analyse angewandten Mittel noch eine größere Complication herbeiführen.

Betrachtet man das Chlorin (oxydirt salzsaures Gas) als einen einfachen Körper, so kann man zwei Hypothesen über ihre Wirkung auf das ölerzeugende Gas aufstellen. Das Oel, welches man erhalt, ist entweder gebildet und im ölerzeugenden Gas aufgelöst enthalten, und in diesem Fall würde das

Chlorin es nur niederschlagen, indem es mit dem Gas eine besondere Verbindung eingeht, oder es würde aus der innigen Verbindung des Chlorins mit dem ölerzeugenden Gas oder dessen Elementen untstahen.

Die erste Hypothese hat einige Wahrscheinlichkeit für sich, weil das Kohlenwasserstoffgas aus Schwefelsaure und Weingeist oder aus dem Residuum des Schwefel-Aethers erhalten wird, und man weiss, dass wenn sich die Destillation ihrem Ende nahet, auch das sogenannte Weinöl gebildet wird. Unsre erste Aufmerksamkeit war daher dahin gerichtet, das Oel, welches durch das ölerzengende Gas zurückgehalten werden konnte, abzusondern.

Wir werden den Apparat beschreihen, dessen wir uns zur Bereitung des Gases bedient haben, und zugleich die Art anzeigen, wie wir die Verbindung der beiden elastischen Flüssigkeiten bewirkten.

Es wurde ein doppelter Apparat aufgestellt, welcher geschickt war, zu gleicher Zeit das ölerzeugende Gas und das Chlorin - Gas zu erhalten. Der erste dieser Apparate bestand in einer das Aether-Residuum enthaltenden Retorte mit einem Vorstoss und tubulirtem Kolben versehen; letzterer war mit einem Gemenge aus Eis und Salz, um das Wasser und den kleinen Antheil Aether, welche das Gas begleiten, zu verdichten umgeben. Aus dem Kolben ging eine Welter'sche Röhre in eine Flasche bis auf 3 mit kaustischer sehr concentrirter Kalilauge angefüllt, welche dazu dienen sollte, das Weinöl und das schwefligtsaure Gas zu bilden. Nachdem also das ölerzeugende Gas von

Wasser, von der schwefligen Saure und vom Weinol gereinigt war, kam es in einen großen Ballon, wo es mit dem Chlorin-Gas, welches sich aus dem andern Apparat entwickelte, zusammentraf. Das Chlorin - Gas wurde nur dadurch gereinigt, dass manies durch Wasser streichen ließ. Am großen Ballon wurde eine gekrümmte Röhre angebracht, welche mit der pneumatischen Wanne in Verbindung stand. Wir haben uns alle Mühe gegeben, eine langsame und von beiden Seiten proportionelle Gasentwickelung zu erhalten. Wenn diese beiden Bedingungen erfüllt waren, ging die Vereinigung so von Statten, dass sich kein Gas aus dem Ballon entwickelte, worauf sich alsdann Streifen an den innern Seitenwänden bildeten, welche sich zu einer mehr oder weniger gefärbten Flüssigkeit vereinigten.

Wendet man das doppelte Volumen Chlorin Gas an, so erhält man eine größere Menge Oel als wenn man gleiche Theile anwendet; das Gasgemeng den Sonnenstrahlen ausgesetzt, giebt krystallinische Vegetationen, welche den Geruch und den Geschmack des Kamphers besitzen.

lirtem Wasser gewaschen werden um die Saure und den etwanigen Farbestoff wegzunehmen. Es röthet alsdann die Lakmustinctur nicht mehr. Seine Undurchsichtigkeit ist einer kleinen Menge Wasser zuzuschreiben, wovon wir es durch eine Rectification im Wasserbade über geschmolzene pulverisirte salzsaure Kalkerile befreiet haben.

Das auf die eben beschriebene Art bereitete und rectificirte Oel ist farhenlos, von einem angenehmen dem Salzather sehr analogen Geruch; es beJourn. f. Chem u. Phys. 19. Bd. 2. Heft.

sitzt auch den süßen eigenthümlichen Geschmack dieses Aethers. Sein specifisches Gewicht, bestimmt bei 7° Centigr. ist 1.2201. Seine elastische Kraft, gemessen bei 9°,5 des nämlichen Thermometers, ist 6265 Centimeter, und sein Siedepunct nach der angegebnen Ausdehnungs-Kraft der Dämpfe berechnet, ist 66°,74. Bringt man das Oel ins Kochen bei offnem Feuer, so verflüchtigt es sich schnell, erleidet eine geringe Zersetzung, nimmt eine gelbe Farbe an, wird immer mehr und mehr dunkler und lässt endlich einen kohligten Rückstand.

Man sieht, dass diese Substanz weniger flüchtig und viel schwerer als der Salzather ist, mit welchem sie übrigens etwas analoges hat.

Bringt man dieses Oel in einen silbernen erwarmten Loffel dem Lichte nahe, so entzündet es
sich und brennt mit einer grünen Flamme. Die
Flamme ist mit dicken erstickenden Dampfen begleitet, welche, wenn man sie unter eine angefeuchte Glocke leitet. Kohlenstaub auf den Wänden absetzen; das Wasser bekommt einen sauren
Geschmack und verursacht einen beträchtlichen
Niederschlag mit dem salpetersauren Silber; es
war also durch das Verbrennen Salzsäure frei geworden und man erinnert sich ohne Zweifel, dass
es sich mit dem Salzäther eben so verhalt.

Diese ersten Thatsachen waren hinreichend um uns über die Natur dieser Verbindung zu belehren und zu zeigen, dass das Chlorin mit zu ihren Bestandtheilen gehört. Wir machten verschiedene Versuche um die Analyse des Oels zu bewerkstelligen. Die Wirkung der kaustischen Alkalien ist zu langsam um davon Gebrauch machen zu können; sie haben noch den Nachtheil, das Oel aufzulösen; wendet man hjebei die Warme an, so verflüchtigt sich ein Theil Oel ohne zerlegt zu werden. Es ist indessen merkwürdig, dass die Alkalien nach einigen Tagen von Berührung Salzsaure abscheiden, ohne dass sich Gas entwickelt und Kohle niederschlägt. In einigen dieser Versuche bildete sich Kohlensaure, aber eine Gasentwickelung haben wir niemals bemerkt.

Das flüssige Ammoniak verhält sich wie die Alkalien, lässt man aber das Ammoniak-Gas mit dem Oel bei einer erhöhten Temperatur zusammenstossen, so bildet sich salzsaures Ammoniak und es entwickelt sich Wasserstoffgas.

Das Chlorin, welches man mit dem Oel in Berührung setzt, wird in großer Menge absorbirt; es ertheilt ihm eine grünlichgelbe Farbe und einem unangenehmen Geruch, so wie die Eigenschaft erstickende und sehr saure Dampfe auszustoßen, der Geschmack wird kaustisch und wie metallisch; mit destillirtem Wasser kann man die Salzsaure und das Chlorin hinwegnehmen.

Lässt man das Oel in Dampsgestalt über geglühtes Kupseroxyd streichen, so wird es zerlegt, und diess würde ein gutes Mittel zur Analyse seyn, wenn man verhindern könnte, dass mit der Kohlensäure nicht eine Quantität Kohlenwasserstoffgas überginge. Man findet übrigens in der zur Operation dienenden gläsernen Röhre reducirtes Kupser und die Verbindung des Kupsers mit Chlorin.

Da die Anwendung der Wärme zu den einfachsten Resultaten führt, so haben wir uns dieses Mittels bedient, um die Analyse des Oels vorzunehmen.

An dem einen Ende einer im Ofen liegenden Porcellanröhre wurde eine Glasröhre befestigt, welche unter eine mit Quecksilber angefüllte Glocke tauchte, am andern Ende war eine kleine Retorte angebracht, welche 2 bis 3 Grammen des Oels enthielt. In der Rohre befanden sich Porcellanscherben, welche dazu dienen sollten, die Dampfe leichter zu zersetzen. Als die Röhre weissglühend war, ließen wir langsam und regelmäßig die Oeldampfe hindurchstreichen.

Nachdem die Luft des Apparats entwichen war, fingen wir die Gasarten auf, welche aus salzsaurem Gas und aus Wasserstoffgas bestanden. Ersteres wurde mit Wasser aufgelöst und letzteres machte den Rückstand aus; die quantitativen Verhaltnisse der beiden Gasarten waren folgende:

2te Glocke: von 100. 3te Glocke: 100. 46,895. Residuum 43,225. Residuum 5te Glocke: 100. 4te Glocke: von 100. 58,456. 10,102. Residuum Residuum

> 6te Glocke: 100. Residuum 38,785.

Man sieht, dass die Rückstande im Anfang der Operation beträchtlicher sind, und dass sie von der 5ten Glocke an gleich werden, d. h. von dem Zeitpuncte an, wo die Korke so viel Salzsaure absorbirt haben, als sie aufnehmen konnen. Das rückständige Gas brennt mit einer blauen Flamme und hinterlasst nach dem Verbrennen Wasser und Kohlensaure, Mit Kalien in Berührung gebracht, erleidet es keine merkliche Veranderung in seinem. Volumen, auch alsdann nicht, wenn man das Metall im Gas verflüchtigt.

Aus den Analysen des Gasgemenges der 5ten und 6ten Glocke geht hervor, dass es zusammengesetzt ist aus 61,39 salzsaurem Gas und aus 58,61 Kohlenwasserstoffgas.

Die angeführten Thatsachen haben gezeigt, dass die öligte Substanz viel Analogie mit dem Salzather hat, und diess musste uns natürlich auf einige vergleichende Versuche leiten.

Obgleich die Zersetzung des Salzäthers durch Warme für unausführbar gehalten wurde, so haben wir sie doch mit glücklichem Erfolg versucht. Die Röhre wurde wie vorhin mit Porcellanscherben angefüllt und Statt der Retorte bedienten wir uns einer gekrümmten rechtwinklichten Röhre, welche an ihrem Ende eine dünne Kugel und vom Ofen Fuß weit entfernt war. Da es nöthig war, die Ausdehnung des Aethers zu maßigen, so wurde unter die Kugel ein Glas mit Eis und Wasser gebracht. Am andern Ende des Apparats befand sich eine Glasröhre nebst Kugel, welche ebenfalls mit Eis umgeben war.

Die Weisslühehitze der Porcellanröhre war hinreichend den Aether in der entfernten Glaskugel zu verslüchtigen.

Nach vollendeter Operation befand sich kein Wasser in der erkalteten Glaskugel, und nachdem die Gasarten untersucht waren, sahen wir, dass eine kleine Quantität Wasser, ohngefahr Absorption hervorbrachte, oder genau 56,79, welche

Absorption offenbar dem salzsauren Gas zuzuschreiben ist. In diesem der Säure beraubten Gase wurden Baryt und Kali in Auflösung gebracht, aber es war nicht die geringste Verminderung des Volumens zu bemerken; da wir nun bei dieser Zersetzung weder Wasser noch Kohlensäure gefunden haben, so konnten wir den Sauerstoff nur in dem rückständigen Gas suchen.

Das Gas brennt mit einer blauen Flamme, wodurch Wasser und Kohlensaure gebildet werden. Verschiedene Versuche scheinen zu beweisen, dass das rückständige Gas, welches vom Salzäther herrührt, nur Kohlenwasserstoffgas ist; demnach müßete man also keinen Sauerstoff im Salzäther annehmen, weil man in den Producten der Analyse keinen Sauerstoff findet.

Diese Betrachtungen brachten uns auf den Gedanken, dass der Aether eine Verbindung aus Kohlenwasserstoff im maximum von Kohle und Salzsäure sey, und wir haben unsre Ansicht hierüber öffentlich in einer Sitzung der pharmaceutischen Gesellschaft ausgesprochen. Wir wurden dadurch noch mehr in unsrer Meinung bestärkt, dass nach Thenerd's Beobachtungen der Rückstand von Salzather nicht Kohle, sondern eine große Quantität Wasser enthalte; auch erfuhren wir von Gay-Lussac, dass die Elemente des Weingeistes sich in einem solchen Verhältniss befinden, dass er als Wasser und ölerzeugendes Gas angesehen werden kann. Wenn sich also diees Gas mit Sulzsaure verbindet, so wird alle Kohle hinweggenommen, es muss nur Wasser bleiben, und diess stimmt mit dem Versuch überein. Hr. Boullay, welcher sich

viel mit den Aetherarten beschästigt hat, war jedoch nicht unsrer Meinung und las in der folgenden Sitzung eine Notiz um seine alte Meinung aufrecht zu erhalten, vermöge welcher Meinung der
Salzäther eine Verbindung aus Salzsaure und Weingeist ist.

Er wird ohne Zweifel seine Beobachtungen bekannt machen, und bis dahin erlauben wir uns keine Einwendung, nur bitten wir ihn, die Bemerkung des Herrn Ampere nicht außer Acht zu lassen, dass die specifische Schwere des salzsauren Gases, zu der des ölerzeugenden Gases hinzugefügt, genau die specifische Schwere des Salzäthers hat; ja, und was noch mehr ist, die specifische Schwere des Chlorins der specifischen Schwere des ölerzeugenden Gases beigefügt, giebt genau die Densität des Dampfes des Oels aus dem ölerzeugenden Gase. Diese beiden Verbindungen unterscheiden sich also nur durch das Verhältnis des Wasserstoffs; diess erklart die Flüchtigkeit und das specifische Gewicht, welche man zwischen dem Aether und dem Oele bemerkt.

Analyse des Kohlenwasserstoffgases aus Salzäther.

155 Theile dieses Gases geben durch ihr Verbrennen ein Volumen Kohlensaure von 61,21 Theile. Nun würden bei dieser eudiometrischen Analyse 183 Theile reines Sauerstoffgas angewandt, wovon nach der Verbrennung nur 55,33 geblieben sind; es hatten also 149,67 Sauerstoffgas gedient um die Kohle und den Wasserstoff des Gases zu verbrennen; von diesen 149,67 Theile wurden 61,21 zur Bildung von eben so viel Kohlensaure verzur Bildung von eben so viel Kohlensaure ver-

wandt, und folglich haben sich nur 88,46 Sauerstoff mit doppelt so viel Wasserstoff, das heisst mit 176,92 in Wasser verwandelt.

Beurtheilen wir das Gewicht der Kohle nach der Quantität der Kohlensäure, so finden wir das Gewicht 22,2. Andrer Seits das Gewicht des Wasgerstoffs und des dem Versuch unterworfenen Gases, sind zu Folge ihrer respectiven specifischen Gewichte*) für die 176,92 Volumtheile des erstern 12,95 und für die 155 des zweiten 53,14. Zieht man von diesem letztern Gewicht die Summe des Wasserstoffs und der Kohle ab, so hat man einen Rest von 17,98 und folglich eben so viel Verlust. Dieser Verlust wird gewöhnlich dem Wasser zugeschrieben, welches sich auf Kosten eines Antheils Wasserstoffs und Sauerstoffs des untersuchten Ga-Es ware also in diesem Gase eine bildet. Quantität Wasser, welches ohngefahr den vierten Theil seines Gewichts ausmacht. Die 17,98 Wasser. enthalten 15,89 Sauerstoff und folglich 2,09 Wasserstoff; aber 15.89 Sauerstoff entsprechen einem Gewichte Kohlenstoffoxyds gleich 27,87 oder dem Volumen nach 28,80; wenn also die 155 Volumen des analysirten Gases ein Gemenge aus Kohlenstoffoxyd und Kohlenwasserstoff ware, so wurde 28,80 Kohlenstoffoxyd an Volumen vorhanden seyn und folglich 126,20 eines Kohlenwasserstoffgases enthaltend ein Volumen Wasserstoff gleich 205,47 und durch das Verbrennen 61,21 Kohlensaure bilden, welche einem gleichen Volumen von Kohlendampf entsprechén.

^{*)} Das specifische Gewicht des hier in Rede stehenden brennbaren Gases ist 0,34284.

Analyse des ölerzeugenden Gases der holländischen Chemiker.

Ein Volumen von 157,5 des brennbaren Gases, welches man erhält indem man das Oel durch eine glühende Porcellanrohre streichen lässt, glebt durch sein Verbrennen ein Volumen Kohlensäure von 48,83 Theile. Von den 175,76 Theilen Sauerstoff, welche mit dem 157,5 des Gases zur eudiometrischen Analyse vermengt sind, bleiben 69,85 zurück, welche zum Verbrennen nicht gebraucht werden; es sind also nur 403,93 Theile in Verbindung getreten um Wasser und Kohlensäure zu bilden; aber diese letztere hat 48,83 davon aufgenommen; es waren also nur 55,10 angewandt um Wasser auf Kosten des Wasserstoffs dieses brennbaren Gases zu bilden.

Hieraus geht hervor, dass das Gewicht der Kohle, abgezogen wie in der vorhergehenden Analyse, ist 20,31 auf ein Volumen von 157,5 des brennbaren Gases, oder was dasselbe ist auf 71,15. Gewichtstheile des nämlichen Gases; denn seine specifische Schwere ist 0,45176. Da andrer Seits 55,10 Sauerstoff 110,20 Wasserstoff verbrannt haben, so geht hieraus hervor, dass die der Analyse unterweisene Gasart wenigstens 8,07 Wasserstoff an Gewicht enthält. Wenn wir die Summe der Gewichte des Wasserstoffs und der Kohle vom Gewicht des Gases abziehen, so bleibt 42,77, was darstellt das, auf Kosten des dem Gase eigenthümlichen Sauerstoffs und Wasserstoffs, gebildete Wasser.

Das brennbare Gas, welches man durch die Zeisetzung des Oels und des Salzäthers gewinnt, enthält also eine bedeutende Menge Sauerstoff, Wig

soll man es nun aber, verstehen, dafs ein Product, welches aus der Verbindung des Chlorin und des Kohlenwasserstoffs besteht, eine so große Menge Sauerstoff enthalte, wenn das Kalium in diesem Gase keine Spur anzeigt; und wenn diess übrigens auch so ware, so müsste man daraus die Folgerung ziehen, dass dieser Sauerstoff entweder in dem Chlorin oder in dem ölerzeugenden Gas enthalten sey, weil diess die beiden einzigen Korper sind, welche zur Bildung des Oels der hollandischen Chemiker beitragen. Wir wagen es nicht hierüber eine Meinung zu außern und werden unsre Versuche über diesen interessanten Gegenstand fortsetzen.

Ohngeachtet aller Bemühungen, setzen wir keinen hohen Grad von Zutrauen in diese eudiometrischen Versuche, weil es schwer ist, die Densität einer kleinen Quantität Gas mit Genauigkeit zu bestimmen. Wir bemerken demohngeachtet, dass diese Resultate mit Thenard übereinstimmen, welcher behauptet, dass der Salzäther ein Gewicht Saverstoff doppelt dem Wasserstoff mit Ueberschuss von Salzsaure enthält.

Wie dem nun auch seyn mag, so ist gewis, dass das Oel aus dem ölerzeugenden Gase ein wirklicher Salzäther ist, und von diesem nur durch die Verhältnisse und nicht durch die Natur seiner Elemente, aber durch eine großere specifische Schwere, und durch eine geringere Flüchtigkeit sich unterscheidet. Die Salzsäure oder ihre Elemente sind daher fähig als Bestandtheile in zwei verschiedene Aetherarten zu treten, und in diesem Punct ist sie der Hydriodinsäure gleich.

Wir schließen diese Abhandlung, indem wir die Aufmerksamkeit der Aerzte auf diesen neuen Aether leiten; die geringere Flüchtigkeit macht seinen Gebrauch viel leichter, auch zweiseln wir nicht, daß er besondere Eigenschaften besitze, woher man ihn vielleicht unter die Zahl der nützlichen Arzneimittel aufnehmen kann.

A. V.

Analyse

des Urins vom Rhinoceros und vom Elephanten.

Gelesen in der Akad. der Wissenschaften den 12. April.
Vom

Professor VOGEL in München.

Das erste Rhinoceros, dessen wir in der Geschichte erwähnt finden, war aus Aethiopien und erschien beim berühmten Feste des Ptolomäus Philadelphus, wo es unter den fremden Thieren als das letzte und merkwürdigste aufgeführt wurde*), dasjenige aber, welches zuerst in Europa gesehen wurde, finden wir zu Rom bei den Spielen des Pompeius **).

Im Jahr 1513. erhielt Emanuel, König von Portugal, ein Rhinoceros aus Ostindien, womit er dem Papste ein Geschenk machen wollte; dieses Thier gerieth auf dem Meere in einen Anfall von Wuth, welchem die Mannschaft des Schiffes unterliegen mußte. Eine Zeichnung von diesem Rhinoceros wurde aus Lisabon nach Nürnberg geschickt und von dem berühmten Albrecht Dürer in Kupfer gestochen.

⁴⁾ S. Athenai Deipnosophistae ed. Schweigkäuser lib. V. oder Uebersetzung von Villebrune Paris 1789. lib. V. p. 277.

S. Plinii Naturalis historiae lib. VIII. cap. 20.

Das Rhinboeros gehört zu den seltenen Thieren, wovon man in dem letzten, nämlich 18ten Jahrhundert nur 3 in Europa gesehen hat.

Das zweihörnige Rhinoceros vom Cap, noch viel seltner als das einhörnige, ist, so viel ich weiß, noch nie lebendig zu uns geführt worden.

Ein zweihörniges Rhinoceros ist indessen in Rom zur Zeit des Domitian gesehen worden, es findet sich abgebildet auf einer Münze dieses Kaisers, die schon von Camper angeführt wird und wovon sich auch ein wohlerhaltenes Exemplar im hiesigen Königl. Münzkabinet befindet.

Durch die große Seltenheit des Rhinoceros wurde ich veranlaßt, seinen Urin mit dem von einigen andern vierfüßigen Thieren zu vergleichen, obgleich ich eben nicht erwartete, daß er vom Urin der Kamele, Pferde, und anderer Thiere dieser Art, wesentlich verschieden seyn möchte.

Das Rhinoceros, dessen Urin ich zu untersuchen Gelegenheit hatte, wurde in München im Monnat Februar und Marz dem Publikum gezeigt; es war aus Malabar, mannlichen Geschlechts, nicht ganz ausgewachsen, und sollte nur 7 Jahr alt seyn.

Analyse.

Der frische noch warme Urin war sehr trübe und bekam durch eine darin herumschwimmende Substanz ein okergelbes Ansehen, dem durch Thon getrübten Wasser gleich. Der gelbe Bodensatz, welcher sich nach einigen Stunden Ruhe aus 20 Pfund Urin niedergeschlagen hatte, war so beträchtlich, dals nachdem er bei einer gelinden Wärme getrocktnet war, 6 Unzen und 5 Drachmen wog, er ente

hielt außer der kohlensauren Kalk - und Bittererde ein wenig Eisen und Kieselerde, nebst einer azotischen Substanz.

Der Geruch des Urins ist ganz eigenthümlich, und hat etwas mit dem der zerquetschten Ameisen gemein.

Durch den Zusatz von allen mineralischen Sauren wurde er klar, und es entstand beim Vermengen der Sauren ein starkes Aufbrausen; der durch Schwefel- und Phosphorsaure aufgeklärte Urin trübte sich aber bald aufs neue, so wie auch der mit Salpeter- und Salzsaure versetzte Urin sich nach einiger Zeit wieder trübte.

Der filtrirte noch frische Urin war von dunkelgelber Farbe. Auch der durch Ruhe geklärte oder filtrirte Urin brauste stark mit Säuren auf, welches auf die Gegenwart eines kohlensauren Laugensalzes hindeutete.

Das Lakmuspapier, welches eine halbe Stunde in dem frischen Urin getaucht war, hatte kaum einen Schimmer ins Röthliche erhalten. Die Lakmustinctur wird röthlichgrün; letztere Farbe kann wohl nur der Vereinigung des Blauen und Gelben zugeschrieben werden.

Das Kalkwasser und Barytwasser verursachen ginen beträchtlichen Niederschlag im Urin.

Die reinen Alkalien bewirken ebenfalls einen weißen Niederschlag.

Durch das salpetersaure Silber entsteht ein weiger, aber durch das salpetersaure Quecksilber ein schwarzgrauer Niederschlag.

Lässt man den frischen noch warmen Rhinocerosurin einige Stunden an der Lust stehen, so
bildet sich auf der Oberstäche eine krystallinische
Salzhaut, welche aus kohlensaurem Kalk und einer
azotisch schleimigten Materie besteht. Die obern
Lagen werden braun und diese Farbe nimmt zu
und steigt tieser in die Flüssigkeit hinab. In verschlossenen Gesässen habe ich diese Farbenveränderung nicht bemerkt.

Urin bis zum Siedpunkt erhitzk

Wenn der filtrirte Urin erwärmt wird, so schäumt er sehr auf und es entwickelt sich kohlensaures Gas. Durch das Kochen wird er trübe und es setzt sich ein weißer Niederschlag ab *).

Er wird durch das Kochen viel dunkler und geht endlich ins Braune über.

Dieser gekochte und kalt filtrirte Urin hat nicht mehr die geringste Wirkung auf die Lakmustinktur, und trübt das kleesaure Ammoniak nur noch äußerst wenig.

Was die Kohlenszure betrifft, welche beim Kochen entweicht, diese kann wohl mit vom kohlensauren Ammoniak herrühren, welches im Urin enthalten ist.

fast nicht zu glauben, dass der kohlensaure Kalk, obgleich er auch für eich ein wenig im Wasser ausloslich, durch die freie Kohlensaure in Auslösung gebracht wird; es ist hingegen zu vermuthen, dass der
Natur, während der Verdanung beim Thiere, noch ganz
andere Mittel zu Gebote stehen, eine so große Menge
kohlensauren Kalk aufzulösen.

160 Vogel's Zerlegung des Urins vom

Ein Maas frischer filtrirter Urin wurde in eine Retorte gebracht und aus dem Sandbad destillirt. In die Vorlage ging eine wasserhelle farbenlose, Flüssigkeit und kohlensaures Gas über.

Die Plüssigkeit war sehr alkalisch und enthielt eine beträchtliche Menge kohlensaures Ammoniak, woher die Säuren in dieser Flüssigkeit ein starkes Aufbrausen bewirkten. Mit Schwefelsaure gesättigt und abgeraucht, blieb schwefelsaures Ammoniak zurück.

Bei der Destillation war in den Hals der Vorlage ein Stück Papier, mit einer Auflosung von
essigsaurem Blei benetzt, gebracht. Diess wurde
schwarz und bekam einen metallischen Glanz. Der
Urin enthielt also auch etwas Schwesel, wovon bei
der Urinanalyse der andern viersüssigen Thiere
nichts erwähnt wird.

Der weisse Niederschlag, welchen man erhält, wenn man ein Maas fliltrirten Urin ins Kochen bringt, war sehr beträchtlich.

Durch Schweselsaure behandelt wird dieser Niederschlag braun, alsdann geglüht und wieder in wenig kaltem Wasser ausgelöst, erhält man schweselsaure Kalk - und Bittererde, woraus hervorgeht, dass der Niederschlag aus kohlensaurer Kalk - und Bittererde und thierischem Schleim zusammengesetzt war.

Wenn der bis zur Hälfte abgerauchte Urin mit Salzsaure vermengt wird, so fällt Benzoesäure nieder, und man bemerkt einen sehr starken Geruch nach Essigsaure, letztere könnte aber wohl durch das Kochen auf Kosten eines azotischen Stoffes gebildet worden seyn, und sich hier nun als essig-

saures Ammoniak befinden; denn im frischen nicht gekochten Urin habe ich keinen Essiggeruch durch Säure bemerkt, woher ich vermuthe, dass sich erst ein essigsaures Salz durch das Kochen gebildet hat.

Um die Gewissheit von der Gegenwart der Benzoesaure zu erhalten, machte ich folgenden Versuch: der bis zur Honigconsistenz abgerauchte Urin wurde mit absolutem Alkohol behandelt, welcher die Materie größtentheils auflöste. Est blieb ein braungelber Rückstand, welcher, nachdem er mit heißem Alkohol gewaschen, alsdann geglüht und in wenig kochendem Wasser aufgelöst wurde, folgende Salze gab: salzsaures Kali in großer Menge, schwefelsaures Kali, schwefelsauren Kalk und kohlensaures Kali.

Die geistige Flüssigkeit wurde mit etwas Wase ser vermengt, und alsdann der Alkohol destillirt.

Die in der Retorte gebliebene braune Flüssigkeit mit Salzsaure versetzt, ließ einen weißen leichten Niederschlag fallen, welcher durch Sublimation gereinigt sich als Benzoesaure verhielt *).

1000 Theile filtrirter Rhinocerosurin gaben mir 4,50 niedergeschlagene getrocknete Benzoesäure.

Nachdem die Flüssigkeit von der Benzoesaure abgegossen war, erhielt ich durch das Abrauchen sehr viel krystallisirtes salzsaures Kali, woraus sich abnehmen lässt, dass die Benzoesaure im Urin mit diesem Kali verbunden war. Zu der abgegossenen

einen starken Geruch von Blausäure, welcher sich aber wohl nur durch Zersetzen der azotischen Substanz, welche die Benzoesaure begleitet, bilden kann.

Journ. f. Chem. u. Phys. 19. Bd. 2. Hofe.

Elüssigkeit wurde Salpetersäure hinzugesetzt, wodurch sich Krystalle bildeten, welche aus Harnstoff und Salpetersäure bestanden.

Ein rothes Oel, welches die Herrn Fourcroy und Vauquelin im Urin der Pferde gefunden haben, war hier nicht vorhanden.

Vom Elephantenurin.

Der Elephant, von dem dieser Urin genommen war, wurde im Monat Febr. und März 1817 in München dem Publikum gezeigt, er war noch jung und männlichen Geschlechts.

Der Urin vom Elephanten ist nicht so dunkelgelb wie der des Rhinoceros. Er ist trübe und
an ein Aufklaren ist fast gar nicht zu denken. Ich
hatte eine mit Elephantenurin angefüllte Flasche
3 Tage in Schnee stehen lassen, wodurch sich freilich wohl ein weißer Niederschlag abgesetzt hatte,
welcher aber bei weitem geringer war als der gelbe Bodensatz aus dem Urin des Rhinoceros, aber
die Flüssigkeit blieb immer trübe und milchicht.
Es war fast nicht möglich ihn durch wiederholtes
Filtriren klar zu machen. Durch gestoßenes Glas
filtrirt lief er endlich klar durch.

Er wirkte weniger auf das Lakmuspapier als der Rhinocerosurin, ertheilte vielmehr dem Curcumapapier eine braune Farbe, dem Veilchensaft eine grüne Farbe mit.

Obgleich er nicht sauer sondern alkalisch wirkt, so kann man doch unter gewissen Umständen kohlensaures Gas aus ihm entwickeln. Er enthält aber eine viel geringere Quantität Kohlensaure als der Rhinocerosurin; hinvon habe ich mich dadurch überzeugt, dass ich 2 Flaschen, wovon eine bis zur Halfte mit Rhinocerosurin angefüllt, und die andere bis zur Hälste mit Elephantenurin angefüllt war, unter den Recipienten der Luftpumpe brachte, beide Flaschen waren mit gehogenen Röhren versehen. welche in ein nicht verschlossenes Gefas von Barytwasser taugten. Nachdem diese beiden Apparate unter der Giocke aufgestellt und das Vacuum gemacht war, gieng die Luft aus den Flaschen und stromte durch das Barytwasser. Letzteres, welches mit den Rhinocerosurin in Verbindung stand, trübte sich gleich Anfangs und wurde wie Milch, wo hingegen das Barytwasser, welches mit dem Elephantenurin in Verbindung stand, sich nur dann erst schwach zu trüben anfing, wenn das Vacuum beinahe bis auf 3 Linien vorgerückt war. Der weisse durch das Kochen abgesetzte Niederschlag besteht aus kohlensaurer Kalk - und Bittererde und aus thierischen Schleim.

Der Elephantenurin, welcher aus einer Retorte destillirt, in deren Hals ein mit essigsaurem Blei engefeuchteter Streif Papier gehangt war, machte dieses Papier schwarz; der Urin enthält also Schwe-fel, auch wurde der silberne Kessel, in welchem der Urin abgeraucht war, schwarz.

Das Destillat vom Elephantenurin enthicht eine viel größere Menge freies Ammoniak als das vom Rhinoceros. Es wurde mit Schwefelsaure gesättigt und abgeraucht, wo schwefelsaures Ammoniak und eine geringe Menge einer schwarzen azotischen Substanz zurück blieb.

164 Vogel's Zerlegung des Urins vom

Durch das Kochen in der Retorte war der Elephantenurin ganz klar geworden, und nun war es leicht ihn abzugiessen oder ihn zu filtriren.

Der bis zur Honigconsistenz abgerauchte Elephantenurin wurde mit Alkohol digerirt und die
filtrirte Flüssigkeit, nachdem sie mit ein wenig
Wasser verdünnt, destillirt. Die wässerige in der
Retorte zurückbleibende Flüssigkeit wurde mit Salzsäure übersättigt, aber hier erhielt ich keine Spur
von Benzoesaure, welche ich doch auf dem nämliche Wege aus dem Rhinocerosurin abgeschieden
hatte. Durch Salpetersäure ergab sich indes, dass
eine beträchtliche Menge Harnstoff vorhanden war.

Man sieht, dass der Elephantenurin, obgleich er mit dem Rhinocerosurin einige Aehnlichkeit hat, doch in vielen Stücken von diesem und vorzüglich dadurch abweicht, dass er die azotischen Bestandtheile, das heisst den Harnstoff, den thierischen Schleim und das kohlensaure Ammoniak in einer viel großern Proportion enthält, und sicht daher dem Urin der fleischfressenden Thiere etwas mehr nähert, welches in so fern auffallend ist, da diese beiden Thiere vom nämlichen vegetabilischen Futter unterhalten werden. Auch enthält der Elephantenurin nur eine geringe Quantität von kohlensauren Erden, wodurch er sich vor dem Urin der übrigen vierfüssigen Thiere, so wie durch die gänzliche Abwesenheit von Benzoesäure auszeichnet.

Mit Hinzulassung dieser Modification ist der Urin des Rhinoceros dem Urin des Elephanten gleich und besteht aus:

Kohlensaurer Kalkerde

— Bittererde

Rhinoceros und vom Elephanten. 165

Kieselerde
Schwefelsaurer Kalkerde
Eisen
Kohlensaurem Ammoniak
Salzsaurem Kali
Schwefel
Benzoesäure und
Harnstoff.

Eine

neue Methode die Correctionen bei Bestimmung des Volumens eines Gases wegen Baro - und Thermometerstand ohne Rechnung zu machen,

Vom Dr. BISCHOF,

Bekanntlich müssen die Gasmesser, um das Volumen eines Gases damit zu messen, so weit in das Sperrungsmittel hinabgesenkt werden, das inneres und ausseres Niveau in einer Ebene liegen. Dieser Umstand verursacht aber, dass der innere Stand der Flüssigkeit nie vollkommen genau beobachtet werden kann, theils weil man den Gasmesser so tief in das Sperrungsmittel einsenken muß, dass man dabei des nöthigen Lichtes entbehrt, theils weil man gewöhnlich durch das ausere Niveau getauscht wird. Ich pflege daher, wenn es mir auf besondere Genauigkeit bei Bestimmuug eines Gasvolumens ankommt, den Gasmesser so weit aus der pneumatischen Wanne herauszuziehen, dass das innere Niweau über den Stand der Flüssigkeit zu stehen kommt, und den Druck der Wasser- oder Quecksilbersaule üher dem aussern Niveau, um welchen sich die Dichtigkeit des gemessenen Gasvolumens vermindert, in Rechnung zu bringen, wodurch ich es sehr genau unter dem äußern Luftdrucke finde. Diese

Rechnung ist unvermeidlich, wenn der Gasmesser viel langer als die Wanne hoch ist; denn in diesem Falle, besonders wenn man nur geringe Gasquantitäten zu bestimmen hat, kann nicht einmal der Gasmesser so tief eingesenkt werden, daß das innere und außere Niveau in einer Ebene liegen. Indessen ist diese Rechnung immer etwas weitlaufig; deshalb berechnete ich kleine Tafeln, durch deren Hülfe ich die Correction durch eine einfache Multiplication machen kann.

Diese Tafeln gründen sich auf folgenden allgemeinen Ausdruck. Bezeichnet man durch d die Höhe des innern Niveaus über dem außern in Pariser Zollen, durch b den jedesmaligen Barometerstand ebenfalls in Pariser Zollen, durch in das specif. Gewicht des Sperrungsmittels, das des Quecksilbers = 1 gesetzt, durch a das Volumen des Gases im ausgedehnten Zustande und endlich durch v das wahre Volumen unter dem außern Luftdrucke: so ist offenbar b = b v in folglich

$$\mathbf{v} = \frac{\mathbf{a} \; (\mathbf{b} - \mathbf{d} \cdot \frac{\mathbf{I}}{\mathbf{m}})}{\mathbf{b}}$$

Joh habe in den folgenden Tafeln die Werthe von $\frac{b-d\cdot\frac{I}{m}}{b}$ für verschiedene b und d berechnet;

der Gebrauch ist sehr einfach: man multiplicirt das. Gasvolumen mit dem Decimalbruche, welchen die Tafeln i für den jedesmaligen Barometerstand und die jedesmabilige Höhe der Sperrungsflüssigkeit angeben, so erhält i man das wahre Volumen des Gases. In der ersten Tafel für das Wasser als Sperrungsmittel habe ich $\frac{1}{m} = \frac{10}{135}$ gesetzt, der Barometerstand wurde nur

von Zoll zu Zoll angegeben, da es, wie man leicht übersieht, unnöthige Genauigkeit gewesen ware, die Berechnung nach kleineren Theilen zu führen; aus gleichem Grunde wurden die Höhen der Wasser, saulen nur von Zoll zu Zoll angegeben.

Tafel I.
für das Wasser als Sperrungsmittel.

Höhe des in- nern Niveaus über dem äußern.			Barometerstände.							
			28 Zoll.	37 Zoll.	26 Zoll.	25 Zoll.				
1	Zoll -		0,9974 —	0,9973	0,9972 —	0,9970				
2	 -		0,9947 —	0.9945 —	0,9943 —	0,9941				
. 5	-	-	0,9921 —	0,9918 —	0,9915 —	0,9911				
4	منب ء	-	0,9894 —	0,9890 —	0,9886 —	0,9882				
5	 -	, -	0,9868 —	0,9865 —	0,9858 —	0,9852				
6	 -		0,9841 —	0.9835 —	0,9829 -	0,9822				
7	'-		0,9815 —	0,9808 —	0,9801 —	0,9792				
8		`	0,9788 —	0,9781 —	0,9772 —	0,9763				
9	٠		0,9762 -	0,9753,—	0,9744 —	0,9735				
10	-		0,9755 —	0,9726 —	0,9715 —	0,9704				
11	-		0,9709 —	9 9698 —	0,9687 —	0,9674				
12	, .	-	0,9682 —	0,9671 -	0,9658 —	0,9644				
;		-	Į, į	. s. w.		,				

Für das Quecksilber als Sperrungsflüssigkeit fordert aber die Genauigkeit, wegen des viel grösserem specifischen Gewichtes dieser Flüssigkeit, die Berechnung von Linie zu Linie zu führen; übrigens ist der Gebrauch der folgenden Tafel ganz wie bei der vorigen.

Tafel II. für das Quecksilber als Sperrungsmittel,

Höhe des in- nern Niveaus über dem								
	usern.	28 Zoll.	27 Zoll.	26 Zoll,	s5 Zoll,			
Í	Linie	0,9970 —	p,9969 -	0.9968 -	0,9967			
2	-	0,9940 —	0.9959 —	0,9936	0,9954			
3		0,9910 —	0,99 08 ~	0,9904 —	0,9900			
4		0,9881 —	0,9877	0,9872 -	0,9867			
5	-	0,9851 —	0,9846 —	0,9840 —	0,9834			
6	4:-	0,9821 —	0,9815 —	0,9808 —	0,9800			
7		0,9792 —	0.9784 —	9,9776 —	0,9767			
8	etimé.	0,9762 —	0,9753 —	0,9744 —	0,9734			
9		0,9732 —	0,9722 —	9,9712 —	0,9700			
1 0	-	0,9702 —	0.9692 —	o,968o —	9,9667			
11	,	0,9673 —	0,9661 —	0,9648 —	0,9634			
	-	0,9643	0,9650 —	0,9616 —	0,9600			
15		0,9613 —	0,9599 —	0,9583 —	0,9568			
•		0,9585	0, 9568 —	0,9551 -	0,9555			
15	<u> </u>	0,9554 —	0,9537 —	0,9519 —	0,9500			
16		0,9524 —	0,9506 —	0,9487 —	0,9467			
17	÷	0,9494 —	0,9475 -	0,455 —	0,9453			
18	<u> </u>	0,9464 —	0,9444 —	0,9423 —	0,9400			
19		0,9455 —	0,9413 -	0,9391 —	0,9367			
20		0,9405 —	0,9383 —	0,9359 —	0,9335			
21	حث	0,9375 —	0,9352 —	0,9527 —	0,9300			
22		0,9545 —	0,9321 —	0,9295 —	0,9267			
25	775	0,9316 —	0,9290 —	0,9263 —	0,9253			
24		0,9286`	0,9159 -	0,9251 —	0,9200			
		, u			,			

Tür den besondern Fall, dass man aufzer den beiden gewöhnlichen Spesrungsslüssigkeiten, Wasser und Quecksilber, noch andere gebrauchen sollte, z. B. nech V-

Diese Correctionen, so leicht und einfach sie zwar in jedem Falle durch die abgekürzte Multiplication anzustellen sind, können doch noch mehr vereinfacht werden, wenn man den niedrigsten Barometerstand, an dem Orte, wo man experimentirt, zum Normalstande annimmt, und den Gasmesser jedesmal so weit aus der Sperrungsflüssigkeit herauszieht, dass der Druck der Flüssigkeit des innern Niveaus über dem außern, dem Drucke des Barometers über dem Normalstande das Gleichgewicht halt. Auf diese Weise befindet sich jedes Gasvolumen, der aussere Lustdruck mag seyn wie er will, unter immer gleichem ausseren, namlich unter dem Drucke des niedrigsten Barometerstandes, und Versuche unter sehr verschiedenen Barometerständen angestellt, können unmittelbar mit einander verglichen werden. Bedient man sich des Quecksilbers als Sperrungsmittel, so gieht der Barometerstand eines Quecksilberbarometers zur Zeit der Versuche an, um wie viel der innere Quecksilberspiegel über dem außern stehen muß; denn es ist leicht einzusehen, dass so viel als das Barometer über dem niedrigsten Stande steht, auch der innere Quecksilberspiegel über dem außern stehen muss, um das Gasvolumen unter dem Drucke des Normalstandes zu bringen, Ist hingegen das Wasser die Sperrungs-

Saussure's Vorschlage (Gilberts mene Annalen Bd. 17. 8. 175. Not.) für das kohlensaure Gas oder für ein anderes verschluckbares Gas Salzaustosungen, die von jenen bei weitem weniger verschlucken als reines Wasser, könnten sehr leicht mit Hülfe obiger Formel neue Taseln nach dem specis. Gewichte der Salzaustösung berechnet werden.

flüssigkeit, so hat man eine kleine Rechnung nöthig, welche sich auf die specif. Schweren des Wassers und Quecksilbers gründet. Zur Erleichterung dient hier folgendes Täfelchen,

Tafel III,

Stand des Quecksilberbarome, ters über dem niedrigeten Stande.	Höhe des innern Wasserspie- gels über dem aufsern.					
1 Linio	2 Zoll 1,5 Linie					
2 ;	2 - 3 -					
3 —	3 - 4,5 -					
4 —	4 - 6 -					
•	5 - 7,5 -					
5 — 6 —	6 - 9 -					
7 -	7 - 10,5 -					
8 —	9 - 0					
9 —	10 — 1,5 —					
10 —	11 - 3 -					
11 —	12 — 4,5 —					
12 —	13 - 6 -					
13 —	14 - 7,5 -					
14 —	15 - 9 -					
15	16 - 10,5 -					
16 —	18 — Q —					
ي -د	19 - 1,5 -					
18	20 - 3					

Da sich in unsern Breiten die Grenzen der Barometerveränderungen nicht über i Zoll 6 Linien
erstrecken; so ist dieses Täfelchen, das sich übrigens auf die einfachste Weise erweitern läset, an
jedem Orte zu gebrauchen,

Ohne mein Brinnern wird man leicht übergen ben, dass sich auch eine ähnliche Pasel wegen des

Einflusses der Temperatur berechnen lässt; denn die größere Ausdehnung eines Gasvolumens durch vermehrte Wärme kann dadurch wieder aufgehoben werden, dass man den Gasmesser tiefer einsenkt, wodurch dasselbe wieder comprimirt wird, und so auch umgekehrt.

Nimmt man nach de Luc an, dass ein gegehennes Gasvolumen für jeden Reaumürschen Grad um 175 *) zu - oder abnimmt, je nachdem sich die Wärme vermehrt oder vermindert: so darf man nur im erstern Fall die Höhe des innern Niveaus über dem äussern um b. \(\frac{m}{275} \) vermindern und im leztern Falle um so viel vermehren.

Da sich aber das specifische Gewichtsverhältniss des Quesksilbers und Wassers auf die Temperatur 14° R. bezieht, und eine veränderte Temperatur auch eine Veränderung in dem specif. Gewichte des Wassers hervorbringt: so verwandelt sich der obige Ausdruck, wenn die Temperatur über 14° R. ist, in b. 215 (P1), und wenn sie unter 14° R. ist, in b. 215 (P1), wo I die Ausdehnung des Wassers für jeden Reaumur'schen Grad bedeutet. Allein es ist bekannt, dass die Ausdehnung des Wassers nicht im gleichen Verhältnisse zu der Warme steht; es wird daher I eine veränderliche

Nach Gay - Lussae's (Gilbert's Annal. der Physik B. XXV. St. 4. S. 401.) genauen Versuchen, ist ein Luftvolum, das in der Froetkälte durch 1 ausgedrückt wird, in der Wäsme des unter 0,76 Metres Barometerhöhe kochenden Wassers = 1,375; diess giebt für einen Reaumurschen Grad nicht ganz I, welches mit de Luc's Angabe sehr nahe übereinstimmt.

Grôsse werden. Den Werth derselben für jeden einzelnen Reaumurschen Wärmegrad habe ich näch Gilpin's Versuehen.*), indem ich das Wasservolumen, bei $+14^{\circ}$ R. = 1 setzte, bestimmt. Diese giebt folgende Tafel:

Tafel IV.

Reaum. Grade.

4 4 0,99873

5. 0,99877

6. 0,99882

7. 0,99889

8. 0,99898

9. 0,99911

10. 0,99925

11. 0,99940

12. 0,99958

13. 0,99977

14. 1

15. 1,00024

16. 1,00049

17. 1,00075

18. 1,00103

19. 1,00133

20. 1,00164

21. 1,00196

Eine Tafel für das Quecksilber bildet, da dieses für jeden Reaumurschen Grad sich um gleich

Philosophical Transactions for. 1794. und Gren's neues Journal der Physik B. 2. H. 3. 8. 374. Trailes bediente sich derselben ebenfalls in seiner specifischen Gewichtsberechnung der Körper, da er Gelegenheit hatte, sich von deren Güte zu vereiehern.

iviel ausdehnt, eine arithmetische Reihe, deren V
hältnismame = 0,000251 *) ist. Setzt 1
das Volumen des Quecksilbers bei + 14° R. =
so giebt dies folgende Tasel:

Tofel V.

+ o. 0,996767

1. 0,996998

2. 0,997229

3. .0,997459

4. 0,997691

5. 0,997921

6. 0,998152

7. 0,998383

. 8. 0,998614

.9. 0,998845

10. 0,999076

11. 0,999307

12. 0,999538

13. 0,999769

14. 1

15, 1,000231

46. 1,000462

17, 1,000693

18, 1,000924

19. 1,001155

20. 1,001386

21. 1,001617

22. 1,001848

23. 1,002079

24. 1,002309

^{*)} Gay-Lussac am oben angeführten Orte.

Zum Gebrauche für das Wasser als Sperrungsmittel habe ich für die Barometerstände von 28 Zoll bis 25 Zoll, von Linie zu Linie, und für 100 nach Reaumur über dem Normalstande eine Tafel berechnet, welche also für die meisten Orte von Europa brauchbar seyn wird. Diese giebt ohne weitere Rechnung an, um wie viel das innere Niveau des Sperrungswassers über dem außern stehen muß, wenn die Dichtigkeit der Luft, nach der jedesmaligen Temperatur, der Normaldichtigkeit gleich seyn soll. Bei dieser Tafel habe ich jedoch die Correction wegen der Temperatur des Wassers nicht angebracht, theils weil nicht immer vorauszusetzen ist, dass die Temperatur des zu messenden Gases mit der des Wassers übereinkommt, und theils weil diese Correction so wenig beträgt, dass man sie in den meisten Fallen ganz bei Seite setzen kann. Wollte man sie aber dennoch berücksichtigen, 40 darf man nur die Zahl der Tafel VI. mit dem Decimalbruch multipliciren, welcher der Temperatur des Wassers zukömmt, wie aus der Tafel IV. zu ersehen ist. Z. B. ware die Temperatur des Wassers 20° R., die der Luft 10° über dem Normalstande, der Barometerstand 28', so giebt die Tafel 17" 8", und multiplicirt man mit 1,00164, so erhalt man 17" 8",4. Die Correction wegen der Ausdehnung des Glases des Gasmessers, welche der Theorie nach in obigem Ausdrucke hatte mit aufgenommen werden sollen, habe ich, da sie bei weitem die Grenzen der Beobachtungsfehler übersteigt. ganz hinweggelassen.

Tafel

	•	i way										
Batome-		Thermometerstand über oder unter										
terstand.		10		40		30		40		50		8
Zoll	Lin.	Zoll	Lin.	Zoll	Lin.		Lin.		Lin	Zoli		l
28		ì	9,2	3	6,4	5	3,6	7.	08	8	10,0	ĺ
-27	12	1	9, i	3 3	6,3	5	3.4	7	0,6	ğ	9.7	ľ
27	10	1	9,1		6,2	5	3,2	7	0,3	8	94	
27	9	i	9,0	3	6, 0	5	3.0	7	0,1	8	9,1	
· 2 7	9876	1	9,6	355333333333	5.9	5	29	6	11,8	8	8,8	ł
27	7	1	8,9	5	5.8	5	2,7	6	11,6	. 8	8.4	•
>7 .		1	8.8	3	5.7	5 5 5	2.5	6	11,3	8	8 1 7.8	ł
27	5	1	8.8	3	5,5	5	2,5	6	11,0	8	7.8	ĺ
* 37 .	4 3	1	8.7	3	5:4		2, 1	6	10,8	8	7.5	ļ
37	3	1	8.6 8.6	3.	5.3	5 5	1,9	.6	10,5	8	7,2	ļ
27	2	ń	8,6	3	5, 1	5	1,7	6	10,3	8	7.2 6.9 6.5	
>7	1.	1	8.5	3	5,0	5	1.5	6	10,0	8	6,5	1
27 26		1	8.4	3	449	['] 5	1,3	6	9 8 9 5	8	6,2	ł
26	11	1	8.4	3	4.8	5 5	1,1	6	9.5	8	5,9 5,6	l
- 26	10	1.	8,5	3	4.7		0,9	, <u>6</u>	9.3	8	5,6	1
26	·. 9	1	8,3	3	4.5.	5	0,7	, 6	9,0	, 8	5.5	
· 26	8	1	8,2	3 3 5 3 5 5 3	4,4	5	0,6		8.8	8	5.0	
26	7	1	8,1	3	4.3	5	0,4	6	8.5	8	4,7	
26	6	V	8,1	3	4,1	5	0,2	6.	8.3	8.	4,3	ł
26 26	5	3	8,0	3	4,0	5	0,0	6	8,0	. 8	4,0	
26	4	1	7.9	3	3.9	4	11.8	6	7.8	8	3.7 3.4	
20 ·	8	1	7.9	_	3.7	4	11,6	6	7.5	8	3,4	
30	2 1	1	7.8	3	3,0	. 4	11.4	NO H	7.3	8	3,1	
30	. •		7.8	3	3.5	4	11,3	0	7.0	8	2.8	ł
3 0	•		7.5	3	0,4	4	11,1	6	6,8	8	2,4	
30 65	11		7,0	3	3.3	4	10,9	2	6.p	1 8	3,1	
20 25		1 :	7,0	3	3,1	444444444	11,1 10,9 10,7 10,5	6	60	1 8	1,8	į
20	9		7.6	7	3,0	4	10,5	۵	0,0 5 7	l g	1,5	
, ag.	9		7.4	3 2	. 4.07	4	10 3	6	0, /		1,2	l
-4	6		/14 7 3		2.6	. 4	10,1	6	3,3	Ö	5,9	
9 K	r .	,	7,0	2	-,U		3.3	6	E, C	D	0,0	
ėk	9876543 a 1	1 1 1 1 1 1 1	7.9	2	3,6 3,5 5,3 3,0 2,9 2,6 2,5 2,4 2,2	444	A) (Ä	7.0 6.8 6.5 6.0 5.7 5.5 5.9 4.7	8888888877777	A.R	
- U	7		7.1	2	94	4	9. 0,	R	4,7 4. 5	4	7.9	
25	. 9		7.1	2	8,1		914 1	E	4.0 4.0	/	11,0	
25	1	1	7.0	7	20	4	8.2	e e	R(2 /, Λ	7	110	
266 35 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55	-	1 1 2	7.9 7.8 7.6 7.6 7.5 7.4 7.3 7.1 7.0 9	33 3 3 3 3 3 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	2,0 1,9	4	99 9,7 9,4 9,6 9,8 9,8	000000000000000000000000000000000000000	4.0	1 4	2,4 2,1 1,8 1,5 1,2 0,9 0,6 0,2 11,6 11,6 11,7	
-0		•	_,0	, ,	-, , ,	4	· OIQ	•	U) /	1 /	4V , /	I

VI. dem Normalstande.

6 0		70		80		_ 90		100	
Zoll	Lin.		Lin.		Lin.	Zoll	Lin.	Zoll	Lin.
. 10	7.,2	12	4.4.	14	1,6	, 15	10.8	17	8,0
10	6,8	12	0,0	14	1,1	. 15	10,3	17	7,4
10	6,5	12	35	14	0,6	15	9.7	17	68
io	6,1	12	5, 1	14	b, i	15	9.1	17	6, 1
10	5.7	12	2,7	13	11,6	15	8,6	17	5,5
10	5,3	12	2,2	13	11,1	15	8,0	17	4.9
10	5,0	12_	. 18	13.	10,6	15 •	74	17	4.3
10	46	12	1,3	13	10,1	15	6,9	17	3,6
10	4,2	12	b ,9	- 13	9,6	15	6 . 3	17	3,0
10	3.8	12	0,5	13	9,1	15	5.7	17	2,4
10	3.4	12	0,0	13	86	15	5,2	17	1,7
io	3, 1	12	0,6	.13	8,1	15	4,6	17	1,1
10	2,7	11	11,1	13	7.6	15	4,0	17	0,5
10	2,3	11	10,7	13	7,1	15	3, 5	16	11,8
10	1,9	11	10,2 98	13	6.6	15	2.9	16	11,2
10	15	li	98	13	6 1' 5,6	15	2,3	ι6	10,6
10	1,2	11	.9.4	13		15	1,7	16	.99
10	8,0	1 t	8.9	13	5,0	15	1,2	16	9,5
10	0.4	11	8.5	13	4.5	15	0,6	. 16	8.7
10	0,0	11	8.0	13	4.0	15	0,0	16	8.0
9	11,7	11	· 7,6	13	5.5	14	11,5	16	7,4
9	11,3	11	7.2 6.7	13	3, 0	14	10,9	16	6,8
9	10,9	ıi	6,7	13	2,5	14	10,3	16	6,2
9	10,5	11	6,5	13	2,0	14	9,8 9,2 8,6	18	3,5
9	10,1 9,8	11	5.8	13	1,5	14	9,2	16	4,9 4,3
9	9.8	11	5,4	13	1,0	14	8,6	16	4.3
99999999	9.4	11	4.9	13	0,5	14	8, 1	16	3.6 3.0
9	9,0	11	45	13	0,0	14	7.5	16	5,0
9、	8,6 8,2	11	4,1	12	11,5	14	6,9	16	2,4
9	8,2	11	5,6	12	11,0	14 14	6,4	16	1,7
9	7.9	11	5,2	12	10,5	14	5,8	16	1,1
9	7.5	11	2,7	12	10,0	14	5 2	16	0,5
9 9 9	7.9 7.5 7.1 6.7 6.3	11	2,3	12	9,5	14	4.7	15	11,8
9	6.7	11	1,8	12	9.0 8.5	14	4,1	15	11,2
9	6.0	11	1,4		8.5	14	3 5	15	10,5
9	6,0 5.6	11	1,0	,12	8,0	14	3,2	15	9.9 9.3
9	5,6	11	0,5	12	7,5	14	2,9	15	9.3

Eine ähnliche Tafel für das Quecksilber als Sperrungsflüssigkeit habe ich gleichfalls, ohne aber auf die Temperatur des Quecksilbers Rücksicht zu nehmen, berechnet; és war hinreichend, selbst für den Grad der Genauigkeit, wenn man mit dem Nonius misst, von 5 zn 5 Linien Barometerstand die Rechnung zu führen.

Tafal VII

Den Gebrauch dieser Tafeln will ich durch einige Beispiele erlautern. Gesetzt der niedrigste Barometerstand an dem Orte, wo man experimentirt, sey 26", so ist dieses der Normalstand für alle gasometrische Versuche, ferner sey die mittlere Temperatur, zu + 100 R. angenommen. Zur Zeit wo man Gasvolumina messen will, stehe das Baromejer auf 26" 9" und das Sperrungswasser habe die Temperatur + 12° R. so folgt aus der Tafel III. dass wegen verändertem außern Luftdruck das Sperrungswasser in dem Gasmesser 10 Zoll 1,5 Linien über dem außern stehen müsse, wenn die Dichtigkeit der zu messenden Gas - Quantität, der unter einem Drucke von 26" Barometerhohe gleich seyn soll; da aber die Temperatur der Luft 20 über der Normaltemperatur ist: so folgt aus der Tafel VI. dass wegen vermehrter Warme der Luft die Wassersaule um 3 Zoll 4,5 Linien verkürzt werden müsse, wenn die Luft die Dichtigkeit, welche sie bei der Normaltemperatur hat, haben soll; dieses von jenem subtrahirt, giebt 6 Zoll 9 Linien. So lange man daher bei diesem Baro - und Thermometerstande experimentirt, muss stets das innere Niveau so viel über dem aussern des Sperrungswassers stehen, wenn die zu messenden Gas-Quantitäten die angenommene Normaldichtigkeit haben sollen. Um zu verhüten, dass nicht einmal der Fall eintreten möchte; dass bei sehr niederem Baro - und hohem Thermometerstand das innere Niveau unter das außere zu stehen komme, welches zu beobachten unmöglich ware: so nehme man die höchste Temperatur, bei welcher noch Versuche angestellt werden, zur Normaltemperatur an, z. B. + 200 R., dann wird die Correction wegen der Warme stets additiv werden.

Die Regel, welche bei dem Gebrauche meiner Tafeln zu befolgen ist, für das Wasser als Sperrungsflüssigkeit, lässt sich also ganz kurz so ausdrücken: Man addire zu der Zahl, welche die Tafel III. für den Barometerstand anzeigt, die welche die Tafel VI. für den Thermometerstand giebt; um so viel muss das innere Niveau über dem äussern sich befinden. Diese Regel gilt auch für das Quecksilber als Sperrungsflüssigkeit; nur mit dem Unterschiede, dass Statt der Tafel III. der Stand des Quecksilberbarometers über dem Normalstande diejenige Zahl giebt, zu welcher die Zahl, welche die Tafel VII. anzeigt, zu addiren ist.

Erfordert es die Genauigkeit, auch die Correction wegen des durch die Warme veränderten specif. Gewichtes der Sperrungsflüssigkeit zu machen, so muß man die Summe mit der, der jedesmaligen Temperatur entsprechenden, Zahl multipliciren, welche die beiden obigen Tafeln IV. u. V. angeben. Wie ich aber schon oben bemerkte, diese Correction kann in allen den Fallen ohne Bedenken vermechlässigt werden, wo sich die Temperatur der Sperrungsflüssigkeit nicht gar zu sehr von der Normaltemperatur von 4 140 R. entfernt.

Die Art und Weise die Correctionen bei gasometrischen Versuchen zu machen, wie ich sie in
Vorschlag gebracht habe, erfordert Gasmesser von
einer besondern Einrichtung. Die gewöhnlichen
Gasmesser gewähren meistens keine so strenge Genauigkeit als man wünschen möchte, und als man
bei Gewichtsbestimmungen der festen Körper zu
erreichen im Stande ist. Dieses rührt theils daher,
daß die Maasstheile nicht klein genug sind, haupt-

'n

sächlich aber, dass der Stand der Sperrungsflüssigkeit nie genau beobachtet werden kann, und man wegen der Parallaxe, die aus der Stellung des Auges entsteht, stets in Zweifel gelassen wird: ist die Sperrungsflüssigkeit Quecksilber, so ist die Beobachtung sicherer, in den meisten Fallen bedient man sich aber des Wassers, und bei diesem ist, wegen seiner Anziehung zum Glase der Stand schwer zu beobachten. Einestheils vermeidet man diesen Mangel, wenn man, wie die Einrichtung haufig an Barometern ist, eine Luppe mit einem Fadenkreutz anbringt, wo das Auge immer den gleichen Stand gegen die Flüssigkeit behalt, und wegen der Vergrößerung die Beobachtung bei weitem leichter und sicherer wird, Nimmt man dann zu dem Gasmesser eine ausgeschliffene Röhre von durchaus gleichem Durchmesser, so kann die Luppe mit einem Nonius verbunden werden, vermittelst welchen man 'noch den zwanzigsten Theil einer Linie unterscheiden, und dadurch den hochsten Grad von Genauigkeit erreichen kann. Um den Gasmesser geschickt zu machen, die Höhe des innern Niveaus über dem äußern genau und leicht messen zu können, kann dann eben dieser Nonius bequem dienen. Man gebe dem pneumatischen Apparate folgende Einrichtung;

Es stelle E F G H Tab. I. Fig. 5. die pneumatische Wanne im Durchschnitte vor, w sey eine kleine Oeffnung mit einem Röhrchen versehen, W ein mit der Wanne communicirender Wasserbehalter, der einen Hahn in I hat. Durch diese Einrichtung kann das Niveau stets gleich hoch erhalten werden, indem das überschüssige Wasser durch w ausläuft, und das Fehlende durch den Wasser

behalter W ersetzt wird *). An der hintern Seitenwand bringe man ein Bret A B C D in senkrechter Stellung fest an, auf welchem sich ein anderes mit einer gezähnten Stange versehenes aa ineiner Nuth durch ein Triebrad e vertical verschieben lasst. Auf dieses Bret befestige man den gläsernen Gasmesser bb, welcher, um ihn ohne umzukehren füllen zu konnen, mit einem Hahne h versehen ist. Dieser Gasmesser muss, damit er durchaus von gleicher Weite ist, ausgeschliffen seyn; er ist nach Cubik-Zollen oder nach irgend einem willkührlichen Maasse graduirt. Die Scale befindet sich aber neben demselben auf dem obern Brete und ein Nonius n, der nach der Einrichtung wie bei den Barometern in einer Nuth dd, die in dem untern Brete eingeschnitten ist, sich verschieben und durch ein Triebrad, welches in eine innerhalb der Nuth befindliche gezähnte Stange eingreift, stellen lässt, bestimmt vermittelst seines Zeigers z, welcher den Gasmesser umschließt, den Stand der Sperrungsflüssigkeit in demselben. Da diese Scale auf dem verschiebbaren Brete angebracht ist, so lässt sie sich mit dem Gasmesser zugleich verschieben, und dient daher die Gasmenge

^{*)} Findet man diese Einrichtung minder bequem, so kann man Statt der Oeffnung w und dem Wasserbehälter W den veränderlichen Stand der Flüssigkeit wie bei dem Gefälsbarometern messen, oder man kann eine knieförmige gläserne mit der Wanne communicirende graduirte Röhre zur Seite anbringen, in welcher der Stand der Flüssigkeit die Höhe derselben in der Wanne anseigt, oder man kann irgend eine andere beliebige Einrichtung treffen.

in demselben zu messen. Nebst dieser Scale befindet sich eine zweite auf dem untern Brete, welche dazu dient, die Hohe des Spiegels der Sperrungsflüssigkeit in dem Gasmesser über dem außern zu messen. Durch die oben angegebene Einrichtung mit der Ausflussröhre w und dem Wasserbehälter W kann zwar das Niveau ww immer gleich hoch erhalten werden; jedoch kann man auch eine Abweichung von dem Normalstande leicht messen. Der auf beiden Seiten eingetheilte Nonius dient für beide Scalen: er misst sowohl die Hohe der Sperrungsslüssigkeit über dem aussern Niveau als auch die Höhe der Gassaule. Will man ihn, zur Erreichung größerer Genauigkeit, mit einer Luppe, in der sich ein Fadenkreutz befindet, versehen, welches Statt des Zeigers z dienen soll: so wird diese sehr leicht ein geschickter Mechanicus zweckmäsig aubringen konnen; nur wird es dann nothig seyn, damit das Licht von hinten einfallen könne, die beiden Breter, so weit der Gasmesser sich verechieben lässt, auszuschneiden.

Wesentlich unterscheidet sich mein Apparat von den gewohnlichen pneumatischen darinnen, dass das zu messende Gas von außen in den Gasmesser hineingelassen wird. rr ist nämlich eine wasserdicht in den Boden der Wanne dergestalt eingeküttete gläserne Röhre, dass sie sich senkrecht unter dem Gasmesser befindet, und nicht völlig bis zum Niveau ww in denselben hineinragt; unten öffnet sie sich in freier Luft, kann aber daselbst mit einem Hahne p verschlossen werden. An das Ende dieser Röhre schraubt sich luftdicht eine gläserne, ebenfalls mit einem Hahne q versehene Flasche M. In dieser Flasche ist das Gas enthalten,

welches in den Gasmesser treten soll; ehe man aber Gas aus derselben in die Rohre streichen läßt, mus der Hahn p geöffnet werden, damit die zwischen beiden Hähnen p und q enthaltene atmosphärische Lust s in den Gasmesser gelange und von da durch den Hahn h fortgeschafft werde; wird dann auch der Hahn q geöffnet, so kann man nach Belieben Gas in den Gasmesser streichen lassen, Ehe dieses geschieht, stellt man den Nonius so hoch als es die Höhe des innern Niveaus über dem außern, nach dem jederzeitigen Barometer 3 und Thermometerstand, den obigen Tabellen gemass, erfordert. Die weitere Versahrungsart richtet sich nun darnach, ob man eine hestimmte in der Flasche M enthaltene Gasquantität, oder ob man irgend ein bestimmtes Volumen davon messen will: in dem erstern Falle lässt man das Gas hineintreten und schiebt dann das Bret aa so weit herab. als der Zeiger des Nonius anzeigt, und im zweiten , Falle wird vorher das Bret herabgeschoben und der Gasmesser nach dem abzumessenden Gasvolumen gestellt. Es würde überflüssig seyn, mehreres hierüber anzuführen: diese kurze Darstellung der Verfahrungsart wird ohne Zweisel für jeden Sachverständigen mehr als hinreichend seyn.

Was die Wahl der Materie zu den Scalen, Hähnen etc. betrifft, so richtet sich diese natürlicher Weise nach der Natur des Gases und des Sperrungsmittels: für Wasser ist ohne Zweisel Messing das beste Material; für Quecksilber dient ein gutes dichtes Holz; für die Hahnschlüssel habe ich immer gefunden, dass ein gutes nicht poroses Korkholz die besten Dienste leistet. Um diesem hinlängliche Festigkeit zu geben, lasse ich Kork-

stöpsel nach der Achse durchbohren und eine Schraube von Buchsbaumholz in die Durchbohnung hineinschrauben, und zur größern Besestigung hineinleimen. Diese Schraube ist mit dem Handgriffe des Hahns versehen und eine Schraubenmutter am andern Ende verhindert, dass sich der Kork auf keine Weise bewegen kann. Diese buchsbaumene Schraube ist eigentlich der Kern des Hahnschlüssels, sie wird mit dem Korke queer durch die Achse durchbohrt und dient auch dazu, diesen darauf sehr genau abzudrehen. Wenn ein Korkstopsel für die Lange des Hahnschlüssels nicht hinxeicht, so lassen sich durch diese Einrichtung sehr hequem mehrere an einander befestigen. Ein solcher Hahn läst nicht im mindesten Quecksilber hindurch, wie ich durch viele Erfahrungen gefunden habe.

Mein Apparat scheint mir vor den gewöhnlichen mehrere Vorzüge zu besitzen,

- 1) Es lasst sich mit Hülfe desselben ein ziemlich hoher Grad von Genauigkeit in der Bestimmung eines Gasvolumens, die in dem Maasse bei den gewöhnlichen nicht zu erreichen ist, erreichen. Was ihm daher an der allen chemischen Apparaten nöthigen Einsachheit abgeht, glaube ich, ersetzt jene hinlänglich.
- 2) Die Correctionen wegen des Einflusses des Barometer – und Thermometerstandes lassen sich leicht und sicher bewerkstelligen.
- 3) Der nachtheilige Umstand, dass man bei den gewöhnlichen Apparaten durch die Hände das Einund Ausfüllen des Gases aus den Gefässen in die Gasmesser verrichten mus, wodurch häufig das

186 Bischof üb. Correct. wegen Baro- u. etc.

Sperrungsmittel verunreinigt wird, sich beim Eintauchen der Hände Gas aus den Poren derselben entbindet, das leicht zu jenem sich gesellen, und endlich, dass das Gas durch Berühren der Gefässe mit den Händen leicht ungleich ausgedehnt werden kann, dieses alles wird dadurch vermieden, dass das Gas von aussen in den Gasmesser gelangt, welches auch noch den Vortheil gewährt, dass man dem Sperungsmittel jede beliebige Temperatur geben kann.

4) Diese Einrichtung gestattet ferner, der pneumatischen Wanne so wenig als nur immer moglich Raum zu geben, welches besonders, wenn man das Quecksilber als Sperrungsmittel gebraucht, von erheblichen Nutzen ist u. s. w.

Es sollte mich recht sehr freuen, wenn dieser Apparat den Beifall der Chemiker erhalten sollte, und ich dadurch die Zahl der chemischen Apparate mit einem zweckmässigen vermehrt haben würde.

Beschreibung eines Voltaischen Eudiometers.

Von GAY-LUSSAC.

Uebersetzt aus den Ann. de Chim. et de Phys. Febr. H. 1817.
pag. 188. vom Dr. Bischof.

Wenn man sich des Voltaischen Eudiometers zur Analyse zusammengesetzter Gasarten bedient, hat man zwei Bedingungen zu erfüllen, um mit Genauigkeit zu arbeiten: die erste ist, dass das Instrument während der Explosion verschlossen sey; denn ausserdem läuft man Gefahr von dem Gase zu verlieren; die zweite, dass in dem Instrumente keine Leere entstehen kann, weil sich dann Lust aus dem Wasser entbindet, welche den Gasrückstand vermehrt. Das Eudiometer, das ich beschreiben werde, vereinigt mit den angesührten Vorzügen eine sehr große Einfachkeit, wesshalb es überall versertigt werden kann.

Es stelle op Tab I. Fig. 4. eine dicke gläserne Röhre vor, welche am obern Theile durch eine Zwinge ab von Messing oder von einem andern Metalle verschlossen ist, an der sich inwendig eine Kugel c befindet, welcher eine andere d entgegensteht, zwischen welcher der electrische Funke überschlagen muß. Die Kugel d ist befestigt an einen spiralformig gewundenen Metallfaden e f, der sich durch

die Reibung in der Glasröhre erhält. Diese Einrichtung gestattet auf eine einfache Weise die beiden Kugeln e und d nach Belieben zu nähern oder zu entfernen. An dem untern Theile des Eudiometers befindet sich zur Befestigung des Instruments eine Zwinge gh, an welche durch eine Schraube q eine runde um dieselbe wie um eine Achse bewegliche Platte i k befestigt ist. Diese hat in der Mitte eine conische Oeffnung, die durch ein Ventil verschlossen ist, das während es sich öffnet durch den Stiel m n gehalten wird: der kleine Vorstecker n verhindert, dass das Ventil nicht völlig hineintreten kann. Während der Verbrennung bleibt das Ventil durch den innern Druck fest verschlossen; aber sobald als in dem Eudiometer ein verdünnter Luftraum entsteht, drückt das Sperrungswasser das Ventil in die Höhe und tritt hinoin. Damit die Platte i k mehr Festigkeit habe, schiebt sie sich in einen kleinen Ausschnitt k. der sich in der Verlängerung I der Zwinge g h befindet, ein. Der metallene Handgriff M, wovon nur ein Theil gezeichnet ist, dient das Instrument, während man damit experimentirt, festzuhalten; er ist durch einen aufgeschnittenen Ring, den die Schrauhe v gegen das Eudiometer drückt, befestigt.

Die bequeme Einrichtung dieses Eudiometers, von der wir uns seit mehreren Jahren überzeugt haben, veranlasst uns, es den Chemikern zu empfehlen.

Beobachtungen

über die Wirkung des Königswassers auf das Spiessglanz.

Von ROBIQUET.

Froi übersetzt aus den Annales de Chimie et de Physique Febr. H. 1817. pag. 165. vom Dr. Bischof.

Um das besondere Product, welchem man den Namen Spiessglanzbutter gegeben hat, zu erhalten, behandelte man von jeher ein Gemeng von Spiessglanz oder Schwefelspiessglanz mit einer verhältnissmässigen Quantität ätzenden Sublimats. mand suchte diese Verbindung direct hervorzubringen, weil man wusste, dass die Salzsaure allein nur schwer den Spiessglanzkonig angreist. Indessen war es nicht unbekannt, dass das Metall vollkommen aufgelöst wurde, durch ein Gemisch aus Salpeter - und Salzsäure, oder durch das Königswasser; aber man war weit entfernt, die dadurch bewirkte Verbindung als eine Spiessglanzbutterauflosung zu betrachten. Im Gegentheil, man war der Meinung, dass das so erhaltene metallische Salz an beiden angewandten Sauren Theil habe. Nur seit einigen Jahren hat man diese Meinung verlassen. Proust und Berthollet lehrten uns, dass in der Salpetersalzsaure, die Salpetersaure bloss dazu diene, die Salzsaure zu oxydiren, und dass eine Verbing

190 Robiquet über die Wirkung des

dung dieser gemischten Säure mit einem Metalle eine salzsaure sey; oder nach den neuern Ansichten von Davy, nach welchen in dem Königswasser die Salpetersäure bloß dazu dient, den Wasserstoff von der Wasserstoff - Chlorine (gemeine Salzsäure) zu nehmen, wodurch die frei gewordene Chlorine die Fähigkeit sich zu verbinden erlangt, verbindet sich diese mit dem Metalle, so daß man durch dieses Mittel Chlorineverbindungen (oxydirt-salzsaure Salze) erhält.

Eine unmittelbare Folge dieser Beobachtungen war, dass nach den alten Mischungsverhältnissen für das Königswasser die Quantität der Salpetersäure bei weitem zu hoch angesetzt wurde; denn wenn sie nur so viel beträgt, dass sie die nöthige Quantität Sauerstoff zur Verbrennung des Wasserstoffs der Wasserstoff-Chlorine (Salzsäure) hergiebt, ist sie gerade hinreichend. Auch Proust in seiner Abhandlung über das Gold vom Jahr 1806. fand das Verhältnis von 1 Th. Salpetersäure und 4 Th. Wasserstoff-Chlorine (Salzsäure) vollkommen hinereichend für den beabsichtigten Zweck.

Nur seitdem diese Thatsachen aufgefunden und durch Versuche bestätigt worden sind, hat man die alte Verfahrungsart verlassen, und verschiedene Chlorine-Verbindungen (oxydirtsalzsaure Salze) auf directem Wege bewirkt. So z. B. nehmen wir i Th. Salpetersaure 4 Th. Salzsaure und i Th. regulinisches Spießglanz; die mit aller Behutsamkeit gemachte Auflösung dunstet man in verschloßenen Gefäßen zur Verjagung des Saureüberschusses und der Flüssigkeit ab, und wenn die Chlorine-Verbindung trocken ist, fährt man, indem man die

Vorlage wechselt, mit der Wirkung der Wärmerfort. Auf diese Weise erhalt man sehr schönes Chlorine-Spiessglanz oder Spiessglanzbutter.

Diese Methode hat große Vorzüge vor der alten: das Product ist viel schoner und braucht nicht rectificirt zu werden, wie das durch ätzenden Sublimat erhaltene, und sie ist bei weitem vortheilhafter. Ohnerachtet dieser Vortheile hat dieser Process doch auch seine Schwierigkeiten, und wird insbesondere um so schwieriger für diejenigen seyn, welche die Ursachen der Abweichungen nicht kennen. Da ich ihn sehr oft vorgenommen habe, hatte ich Gelegenheit einige Beobachtungen anzustellen, die ich für wichtig genug halte um sie bekannt zu machen, und besonders um die Ausmerksamkeit der Techniker zu verdienen.

Der Umstände, welche einen Einflus auf die Schnelligkeit der Auflösung des Spiessglanzes haben, sind zu viele, als dass der Arbeiter, besonders wenn er mit etwas beträchtlichen Quantitäten arbeitet, sie nach Gefallen leiten konnte. Verschiedene Erscheinungen finden Statt, je nachdem diese Auflösung mehr oder weniger schnell erfolgt. Wird sie sehr langsam gemacht: so wird sich die Chlorine, so wie sie sich bildet, mit dem Spiessglanz ohne irgend einen Verlust verbinden. Wenn das Metall völlig aufgelöst ist, die Erzeugung der Chlorine aber fortdauert, so bleibt sie in der Auflösung und bildet eine Chlorine-Verbindung mit einem Ueberschuss an Chlorine (sur - chlorure), welche man ohne Zersetzung abdunsten kann, die aber nach fortgesetzter Abdunstung fast eine Syrupsconsistenz annimmt, von nun an einer gelin-

Robiquet über die Wirkung des

Dieser Unannehmlichkeit ist sehr leicht auszuweichen, da es hinreicht, diese concentrirte Auflösung
in eine Flasche zu bringen, und sie in der Kälte
mit sehr fein zertheiltem Spiessglanz zu schütteln.
Dieses muß man mit vieler Vorsicht hinzusetzen;
denn es löst sich so schnell und in so großer Quantität mit so beträchtlicher Temperaturerhöhung auf,
daß das Gefäs nothwendig zerspringt, wenn man
nicht die gehörige Behutsamkeit beobachtet.

Wenn hingegen in dem andern Falle die Auflösung schnell und heftig erfolgt, welches allemal geschehen wird, wenn man die Mischung der Sauren lange vorher macht, oder wenn die Salpetersaure in übermässigem Verhältnisse zugesetzt wird, oder wenn endlich das Metall sehr fein zertheilt war: wird sich so ungeheuer viel Warme entwickeln, dass durch eine plotzliche Reaction beider Sauren auf einander der größere Theil der Chlorine mit dem Salpetergas fortgerissen wird, und in der Auflösung bloss Salpetersäure im Ueberschuss zurückbleibt. Dunstet man diese Auflösung ab, so verhalt sie sich auch ganz anders als jene obengenannte; denn fast so bald sie zum Sieden kommt. entbindet sich von Neuem Salpetergas und die Flüssigkeit trübt sich. Dieses nimmt immer zu: es entsteht ein so betrachtlicher Bodensatz und es treten so gewaltige Hindernisse in den Weg, dass man die Destillation nicht ohne große Gefahr fortsetzen kann. Es würde sehr zweckwidrig seyn, wenn man die Auflösung wieder dadurch herzustellen suchte, dass man, wie oben geschehen, metallisches Spiessglanz hinzusügte; denn alsdann erfolgt aufs Neue ein lebhastes Ausbrausen; der Rück-

stand vermehrt sich so sehr und wird so volumia nös, dass man ihn gar nicht mehr von der Flüssigkeit absondern kann. Diese Schwierigkeit konnte ich langere Zeit nicht beseitigen, weil ich der Unreinigkeit des Metalls zuschrieb, was einzig und als lein von der gegenseitigen Einwirkung und dem Verhaltniss beider Sauren abhing. Da ich mich aber versicherte, dass der in Rede stehende Ruckstand eine Verbindung von Spiessglanzoxyd und Chlorine - Spiessglanz war, konnte ich die wahre Ursache der beobachteten Erscheinungen auffinden. und bald Herr meiner Arbeit werden. namlich, wenn die Auflosung schuell erfolgt, ein großer Theil der Chlorine durch die frei werdende Wärme entbindet, so bleibt in der Auflösung ein Ueberschuss von Salpetersaure, und da' diese nicht mehr auf die Chlorine - Wasserstoff-Saure (Salzsaure) einwirken kann, wirkt sie auf das Chlorine-Spielsglanz selbst und oxydirt das Metall, welches daher niederfallt, indem es sich mit einem bestimmten Antheil der Chlorine - Verbindung vereinigt. Diesem neuen Uehelstande kann man sehr leicht vorbeugen: man darf nur geradezu etwas Chlorine - Wasserstoff - Saure (Salzsaure) bevor man die Auflösung abdunstet zusetzen, und sie eine Zeitlang mit fein zertheiltem Spiessglanz schütteln. Wenn man diese Vorsicht braucht, so wird die. Auflösung keine der erwähnten Unfalle mehr erleiden: sie bleibt wahrend der Abdunstung vollkommen klar; bloss bisweilen gegen das Ende setzt sich ein wenig salzsaures Blei ab, wenn das Spielsglanz bleihaltig ist. Man sondert sie davon ab und vollendet die Operation in einer kleinern Retorte.

Ueber

die mechanische Structur des Eisens, die sich bei der Auflösung entwickelt, und über die Verbindungen der Kieselerde im Gusseisen.

· Von

J. J. DANIELL.

(Uebersetzt aus dem Journal of Science and the arts edited at the royal institution No. IV. London 1817. S. 278. vom Herausgeber.)

Bei Fortsetzung meiner Untersuchungen über den Widerstand, welchen die mechanische Structur der chemischen Einwirkung entgegensetzt, wurde ich veranlasst meine Ausmerksamkeit auf die verschiedene Anordnung der Grundtheilchen in den Eisenarten zu richten. Kein Gegenstand bedarf mehr der Erläuterung, und keiner leitet vielleicht zu so mützlichen praktischen Resultaten, da die Untersuchung einen Stoff von so hoher technischer Wichtigkeit betrifft.

Es gelang mir nicht regelmäsige Krystalle im Eisen darzustellen durch die Mittel, welche ich mit Erfolg bei mehr zerbrechlichen Metallen anwandte; das jedoch dasselbe unter gewissen Umständen krystallinische Formen annehme, ist volkkommen bewiesen durch einige Beöbächtungen von Wollaston masse (siehe den letzten Band der Philosophical Transactions von 1816.). Ich will daraus einen kurzen Auszug mittheilen *), in der doppelten Absicht, die Form der Krystalle anzugeben und die allgemeine Richtigkeit meiner Beobachtungen über den Widerstand der krystallnischen Anordnung gegen chemische Einwirkung durch seine Auctoristat zu bestätigen. Es ist mir um so angenehmer dieses thun zu können, da ich nur zuwiel Grund hatte anzunehmen, dass meine Versuche eben da zu keiner Ueberzeugung führten, wo dies so sehr zu wünschen war.

"Das Stück Eisen, welches mir Herr Mornay "gefalligst zu meinen Versuchen überließ, obwohl "es nothwendig die Spuren des Hammers, womit es "abgeschlagen ward, an sich trägt, zeigte auch maudere Flächen die nicht allein krystallinische "Textur verriethen, sondern auch darthaten, dass "die Formen, worin es zu brechen geneigt ist, die "des regulären Octaeders und Tetraeders sind, oder "des Rhomboids, das aus diesen beiden Formen "gebildet ist. In meinem Stücke schlenen die krystal-"linischen Oberflächen das Resultat eines Oxydationspro-"cesses gewesen zu seyn, welcher beträchtlich tief eindrang ,, in die Masse nach der Richtung ihrer Lamellen; aber "in dem Stücke, welches im Besitze der geologi-"schen Gesellschaft ist, zeigten auch die glänzenden "Flachen, welche bei der gewaltsamen Trennung "der Grundmasse entstanden, dieselben Bildungen, "die bei dem Bruche octaedrischer Krystalle vor-

^{*)} Schon Bd. 17. S. 330. Note war die Rede von dieser Abhandlung.

» kommen und sich bei mehreren einfachen gedie"genen Metallen finden."

Diese von selbst erfolgende Zersetzung des Metalls in der Richtung seiner krystallinischen Lamellen, ist eine neue und augenscheinlich bewährte Thatsache, und ich habe der Zeit selbst einen analogen Fall einer ähnlichen Zersetzung beobachtet. Bei meiner Reise durch die Alpen, während des letzten Sommers, bemerkte ich, daß die Adern von kohlensaurem Kalke, die in den Glimmerschiefer eingehen, Oberstächen hatten, welche da, wo sie der Wirkung der Atmosphäre ausgesetzt waren, in deutlichen und scharf gezeichneten Rhomboiden verwitterten.

Aber auf unsern Gegenstand wieder zu kommen: obgleich keine mathematischen Zeichnungen bei Eisenauslösungen zu entdecken waren, so war doch in den verschiedenen untersuchten Varietäten eine Verschiedenheit der Structur deutlich zu erskennen, die wohl Aufmerksamkeit verdient.

Ein Kubus grauen Gusseisens von körnigem Bruche, wurde eingetaucht in verdünnte Salzsaure. Als die Saure gesättiget war, wurde er herausgenommen und geprüft. Die Größe des Kubus schien nicht verändert zu seyn, was herrührte von einer weichen schwammigen Substanz, worauf die Saure nicht gewirkt hat. Diese wurde leicht mit einem Messer in großen Flocken abgeschnitten. Von diesem Stoffe werde ich nachher mehr sprechen. Die Textur des Eisens konnte wegen dieser Bedeckung nicht erkannt werden. Da aber das Metall wiederholter Auflösung ausgesetzt wurde, so nahm die Menge der zurückebleibenden Materie nach und

nach ab, und die Oberstäche des Metalls, mit einer Bürste gereinigt, zeigte sich bedeckt mit dünnen irregulären Streisen, welche unter dem Mikroskop das Ansehen von Bündeln kleiner Nadeln hatten.

Eine Masse von Stabeisen, (bar iron) womit alle Arbeiten der Reinigung (des Frischens) und Streckung (puddling and rolling) vorgenommen waren, wurde nun in Untersuchung genommen. Als die Säure gesättiget war, so zeigte das Metalt das Ansehen einer Masse von Bündeln, deren Fasern parallel und ununterhrochen in der ganzen. Länge durchliefen. An den zwei Enden waren die einzelnen Puncte vollkommen von einander getrennt und die Streifen waren so deutlich, dass sie dem Auge nur locker verbunden erschienen.

Der i ächste Gegenstand der Prüfung war wei
ses Gusseisen von strahligem Bruche. Das erste, was
die Aufmerksamkeit erregte, war, dass es gerade
dreimal so lange Zeit brauchte, um eine bestimmte
Portion Saure zu sättigen, als die zwei vorhergehenden Eisenproben. Auch in der Textur zeigte
es sich bei der Prüfung sehr verschieden. Es schien
zusammengesetzt zu seyn aus einer Menge in verschiedenen Lagen aufgehäuster Platten, die zuweilen Sterne auf der Obersläche bildeten, indem ihre
Kauten sich kreuzten. Es zeigte überhaupt ein sehr
krystallinisches Ansehen, aber keine regulären Formen waren zu entdecken.

Darauf wurde ein Stück kaltbrüchiges Eisen (cold short iron) genommen; es war ausnehmend spiöd und zeigte auf dem Bruch schimmernde und glatte Flachen wie Spießglanz. Seine Textur indeß, der Auflösung ausgesetzt, war faserig, aber nicht so

Lauf der Fasern war oft abgebrochen, indem die Säure kleine Vertiefungen gemacht hatte, welche dieselben zerschnitten. Die Masse war viereckig und auf den abwechselnden Seiten mehr als auf den andern angegriffen, so dals die Fasern überdiese abgeplattet zu seyn scheinen möchten.

Ein Stah rothbrüchigen Eisens (hot shot iron) zeigte nach der Operation eine enggeschlossene Masse von sehr dünnen Fasern in vollkommenem Zusammenhange. Reihen derselben waren zusammengedreht, aber die Fäden blieben gleichlausend. Ein Stück eines Flintenlauses wurde gleichfalls untersucht. Das Metall war auf eine merkwürdige Art frei von fremdartigen Theilen. Die Textur zeigte sich saserig, aber die Fäden waren nicht so regelmäsig gerade. Sie waren im Allgemeinen in wellenartigen Linien geordnet und zu einem Ganzen sehr dicht verbunden.

Eine Masse Stahl, eben aus dem Schmelztiegel genommen, worin sie geschmolzen war, wurde mit Salzsaure hehandelt. Sie war von strahligem Ge-webe und die Obersläche war bezeichnet mit Strahlen, welche von dem Mittelpuncte ausgingen, zu dem Umkreise hin; sie wurde leicht angegriffen vom Auslösungsmittel, und zeigte daraus hinweggenommen ein sehr krystallinisches Gesüge. Sie schien durchaus zusammengesetzt aus sehr glänzenden und kleinen Plättchen, welche das Licht zufückewarsen in jeder Richtung. Die Lamellen waren sehr dünn und es war keine Ordnung zu entdecken in deren gegenseitiger Lage.

Eine Probe von mit dem Hammer bearbeiteten Gusstahl von sehr seinem weisen körnigen Bruche wurde zunächst geprüft. Selbst starke Salzsäure wirkte nicht leicht darauf ein, und es mußte ein wenig Salpetersäure beigefügt werden, um die Zersetzung zu bewirken. Als die Saure gesättiget war, so zeigte das Metall noch immer ein compactes Aussehen und nichts von fasseriger Structur war zu bemerken; nur in ein oder zwei Stellen, wo die Saure mit der meisten Kraft eingewirkt, hatte sie die Ränder von Lamellen entfaltet, welche Platten zu bilden schienen, von einer Ausdehnung über die ganze Oberstäche hin. Die Klinge eines Schermessers aus indischem Stahle.*) zeigte dasselbe Ansehen, in nichts sich unterscheidend als in drei breiten Einschnitten in den Stücken unter rechten Winkeln gegen die Schneide.

Die Klinge eines Schermessers von geringerer Güte, zeigte ein faseriges Gewebe von wellenartigen Linieh. Tiefe Einschnitte in den Stücken von ahnlicher Lage, waren gleichfalls darauf sichtbar. Es war deutlich zu ersehen, das jenes faserige Gewebe des Schermessers von eingemischtem Eisen herrührte, bei der Unvollkommenheit des Processes dasselbe in Stahl umzubilden.

Ein Stahlstab von kornigem Bruche wurde in zwei Theile gebrochen. Die zwei Stücke wurden in einem Ofen kirschroth erhitzt. In diesem Zustande wurde das eine davon in kaltes Wasser getaucht und das andere allmälig abgekühlt, bei langsamer Verloschung des Feuers. Sie wurden

^{*) &}quot;Wootz steel", welcher durchaus als der beste gilt.
Es war davon schon B. 16. S. 103. 104. die Rede und
es soll held mehr davon mitgetheilt werden.

200 Daniell über Eisenauslösung.

darauf beide in Salzsäure gebracht, wozu einige Tropfen Salpetersäure gemischt waren. Das letztere Stück wurde leicht angegriffen; aber es war fünfmal so viel Zeit nöthig, um die Sattigung der Säure durch ersteres zu bewirken. Als die Auflösungsmittel aufgehört hatten einzuwirken, wurden beide Stücke untersucht. Der gehärtete Stahl war erstaunlich brüchig, seine Oberfläche war mit dünnen Vertiefungen überdeckt, gleich wurmstichigem Holze; aber seine Textur war sehr compact und durchaus nicht streifig. Der ungehärtete Stahl wurde leicht gebogen und zeigte keine Etasticität, seine Textur war faserig und wellenartig.

Ich glaube hoffen zu dürfen, dass diese Beobachtungen nicht ohne Interesse seyn mögen, und dass sie, zweckmassig weiter verfolgt, zu einigen mützlichen praktischen Resultaten leiten können. Wir finden, dass die Güte des Eisens für mechanische Zwecke abhaugig ist vom faserigen Gewebe desselben. Das rohe Material, wie wir das rohe Gusseisen nennen mögen, ist hesser zur Verarbeitung geeignet, je mehr es sich dieser Textur nähert. Wir können eine strenge Vergleichung anstellen zwischen ihm und anderen faserigen Substanzen. Im Flachs und Hanf werden die Fasern sorgfaltig von den andern vegetabilischen Bestandtheilen durch die Wirkung der Faulniss und des Schlagens getrennt. Bei dem Elsen werden die nicht faserigen Theile losgestoßen durch eine Art von Gährung, während des Frischens und Hämmerns. Bei ersterem werden die einzelnen zertheilten Fasern in einander verflochten; bei dem letzteren wird derselbe Zweck erreicht, inden man die Stangen wiederhalt in kürzere Stücke theilt,

sammenschmiedet. Die vegetabilischen Fasern wersden ausgesponnen in die Länge, und zeigen so grössere Zusammenhaltung und Fähigkeit zum Gebrauche. Die metallischen Fasern werden gleichfalla ausgezogen durch das Walzen, und erhalten so eine Zähigkeit, welche sie zur technischen Anwensdung geeignet macht.

Sollte nicht dasselbe Verstechten der Fäden, welches Festigkeit und Dauer dem Hanf und dem Flachse giebt, mit Vortneil anwendbar seyn, um die Haltbarkeit der Eisentheile zu vermehren? Liegt nicht eine Aehnlichkeit damit in der wellenartigen Structur der Flintenläuse, welche bekanntlich besonders zähe sind? Und mag nicht die vorzügliche Güte der Damascener Schwertklingen, welche bekanntlich noch immer unerreichbar ist, für unsere Fabriken, von einer solchen Behandlungsart herrühren? Ihre Structur entspricht ganz der Idee von düsnen Eisen und Stahlstäben, welche zusammengeschweisst und mit einander verstochten, und alsdann erst ausgehämmert werden. Die Sache ist eines Versuches weith.

Die Anwendbarkeit des Stahles zu verschiedenen Zwecken, scheint abzuhängen von Abänderung der mechanischen Anordnung seiner Theile. Diese Verschiedenheit der Structur wird bewirkt durch verschiedene Regulirung der Temperatur. Wir finden, dass derselbe Metallstab nach hoher Erhitzung plötzlich abgekühlt, ein ganz anderes Gefüge und andere mechanische Eigenschaften zeigt, als der, welcher langsam erkaltete. Mag nicht auch die Eigenschaft des Gusseisens von der Art der

Kühlung abhängen? Und kann nicht eine zweckmassige Leitung der Hitze das faserige Gefüge vervollkommnen und selbst beitragen zu einem gewissen Grade der Hämmerbarkeit *).

Ich komme nun zu einer sehr verschiedenen Art von Untersuchung, auf welche ich bei Verfolgung der vorhergehenden Versuche geleitet wurde. Ich habe oben erwähnt, dass bei Auslösung eines Kubus von grauem Gusseisen eine porose schwammige Substanz unaufgelöset von der Säure zurück bleibt. Diese liefs sich leicht abschneiden mit einem Messer. Sie hatte eine dunkelgraue Farbe, ähnlich dem Reissblei. Etwas davon wurde zum Trocknen auf Löschpapier gelegt und nach einer Minute erhitzte es sich von selbst und dampste. In einem Falle, wo eine beträchtliche Menge aufgehauft war, entzündete sie sich und versengte das Papier. Ihre Eigenschaften wurden nicht verändert, wenn sie einige Tage oder Wochen in der Eisenauflösung oder im Wasser blieb. Ich liefs einen Antheil derselben drei Monate unter schwefelsaurer Eisenauslösung stehen, ausgesetzt allen Wetterveranderungen in einem offenen Gefaße. Nach Verfluss dieser Zeit wurde rothes Eisenoxyd von der achweselsauren, Eisenauslösung abgesetzt; dennoch machte die schwarze Materie auf Loschpapier gesammelt das Thermometer um 20° steigen. Sowohl

Dass solches bei Zink der Fall sey, der streckbar und biegeam wird, wenn er in einer gewissen höheren Temperatur geschlagen wurde, ist langst bekannt, und es ware zu wünsehen, dass man ahnliche Versuche auch mit andern sproden Metallen anstellen möchte.

١.

Salzsäure als Schweselsäure zog diese Substanz aus, Wenn Salpetersäure angewandt wurde, so wurde die reissbleiartige Materie hervorgebracht, sie erhitzte sich aber nicht weiter in der Lust. Ich begann sogleich eine Reihe von Versuchen, um die Natur dieses Korpers zu bestimmen, der eine so sonderbare Anomalie zeigte.

Ein Antheil davon, so eben bereitet, wurde in einer kleinen Schaale auf einen mit Wasser gefüllten Trog gebracht, und eine Glasglocke voll gemeiner Luft darüber gestürzt. Das Wasser stieg allmälig in die Höhe, und der Rückstand von Luft, nach 24 Stunden geprüft, war gänzlich des Oxygens beraubt.

Ein anderer Antheil wurde in eine Retorte gebracht, der ein Hahn angepast war. Die Lust wurde ausgepumpt und man ließ die Feuchtigkeit abdunsten. Darauf wurde Oxygengas zugelassen. Die schwarze Materie erhitzte sich und das Gas ward verschlackt. Im Ansehen erlitt dieselbe keine Veränderung bei irgend einem dieser Versuche. Im Halogen wurde sie sehr heiß und es bildete sich eine gelbe Flüssigkeit. Diese wurde ausgewaschen. Ein schwarzes Pulver blieb zurück von hohem metallischen Glanz, ahnlich dem Reißblei. Die Austlösung wurde niedergeschlagen mit Ammoniak und gab nichts als schwarzes Eisenoxyd.

Nachdem der Rückstand vom Eisen seinen Antheil Oxygen verschluckt hatte, so wurde er zum Rothglühen erhitzt und in Salzsäure digerist, um alles Eisenoxyd hinwegzunehmen, womit er nothwendiger Weise verunreinigt war. Gut gewasehen und getrocknet glich er ganz dem mit Ha-

104 Daniell über Eisenauflösung.

logen bereiteten; 320 Grain gaben 95,6 metallisches Pulver.

Die salzsaure Auflösung wurde mit Ammoniak gefällt. Der Niederschlag wurde gekocht mit ein wenig Salpetersaure und zum Rothglühen gebracht. Er wog 166,8.

Salzsaurer Baryt wurde eingegossen in die salzsaure Ammoniakauslösung, woraus das Eisenoxyd abgeschieden worden war, und es bildete sich ein weißer dicker Niederschlag schwefelsauren Baryts, welcher gewaschen und getrocknet 178,4 wog.

Aus diesen vorläufigen Versuchen ersehen wir, dass der aus Gusseisen durch Einwirkung der Schwefelsäure erhaltene Rückstand sich durch Anziehung von Oxygen in der Lust erhitzt; und dass der nach Verschluckung von Oxygen zurückbleibende Rückstand zusammengesetzt ist aus

•										322,8.
Grauer Su					•	-				•
Schwefelst	iure	•	•	•	•	•	•		•	60.4
Eisenoxyd	Ι,	•	•	ė	••	•	•	•	۹.	166,8

Die Gewichtsvermehrung rührte wahrscheinlich her von der höhern Oxydation eines Antheils Eisen durch Kochung in Salpetersaure.

Der nächste Gegenstand der Untersuchung ist die Natur der grauen Substanz, die unangegriffen blieb von Saure.

Salpetersaure und Königswasser wirkten nicht darauf bei Kochhitze.

Mit einem Vergrößerungsglaso geprüft, schien diese Materio nicht von gleichartiger Zusammense-

tzung zu seyn, sondern zeigte das Ansehen glänzender metallischer Theile, bestreut und gemengt
mit einem graulich weißen Staube. Sie verbrannte
mit Salpeter und oxydirt salzsaurem Kali unter einer sehr hohen Hitze.

Etwas davon wurde mit reinem Natron im Silbertiegel geschmolzen. Als es in glühenden Fluis kam, entband sich ein Gas, welches mit Flamme brannte, unter schwacher Explosion. Nach der Abkühlung hatte die Masse eine grünliche Farbe, Sie wurde aufgelöst mit destillirtem Wasser und viel vom Pulver fand sich unverändert. Dieses wurde mit Salzsäure digerirt, und erhielt so ein glänzenderes Ansehen, hatse vollkommen gleichmäsiges Gestige durchaus ähnlich dem schuppigen Eisenglanze (micacesus iron ore in small thin scales). Die Salzsäure hatte etwas Eisenoxyd aufgenommen.

Die Natronauslösung wurde mit Salzsaure gesättiget, wobei sie stark ausbrauste. Sie wurde
verdünstet, und bis auf die Hälste zurückgebracht,
stellte sie eine Gallerte dar. Nach ihrer vollkommenen Eintrocknung wurde das salzsaure Natron
aufgelöst und nichts blieb zurück als reine Kieselerde.

Geleitet durch diese Winke und durch mehrere andere vorbereitende Versuche, deren Ansührung langweilig seyn würde, gelangte ich zu folgenden mehr bestimmten Resultaten

35 Grain graues Pulver, was vollkommen befreit worden war von Eisenoxyd durch Digestion
in Salzsaure, wurde einer schwachen Rothglühehitze in einem Silbertiegel zugleich mit 200 Grain
reinen Natrons ausgesetzt. Als Gasausstoßung er-

folgte, wurde der Schmelztiegel sogleich zurückgezogen vom Feuer. Sein Inhalt ward aufgelöst in
destillirtem Wasser. Die Auflösung wurde geseiht
und der Rückstand gut gewaschen und getrocknet.
Er wog 10.9 Grain. Er wurde digerirt in Salzsäure und aufs Neue gewaschen und getrocknet.
Er wog dann 10 und glich nun ganz genau dem
Eisenglimmer.

Die salzsaure Auflösung setzte nach Beifügung von Ammoniak eine kleine Menge rothes Eisenoxyd ab.

Die mit Natron gemachte Auflösung wurde mit Salzsäure gesättiget. Sie brauste etwas auf. Zur Trockenheit abgedunstet zeigte sie sich zuletzt gallertartig. Worauf sie fleisig bis zum Trocknen umgerührt wurde. Das salzsaure Natron wurde aufgelöset und der zurückbleibende weisse unauflösliche Stoff zum Rothglühen erhitzt. Er wog nun 23,8 Grain und hatte alle Eigenschaften der Kieselerde.

Auf dieser Stufe unserer Untersuchung finden wir also, dass jene 95,6 Grain der grauen Substanz zusammengesetzt sind aus

65,0 Kieselerde und

50,6 metallischer dem Eisenglimmer ähnlicher Subsanz

denn 55,0:23,8=95,6:65.

Die geringe Menge des erhaltenen Eisenoxyds und das schwache Aufhrausen des Natrons rührte davon her, wie wir nachher finden werden, dass die Zersetzung ein wenig zu weit getrieben worden war. Einwirkung rothglühenden Natrons ausgesetzt worden war, wurden mit 500 Grain reinen Natrons im Silbertiegel vermengt. Sie wurde zwei Stunden lang einer Hitze nur wenig unter dem Schmelzgrade des Silbers ausgesetzt. Eine große Menge entzündlichen Gases brannte auf. Als dieß aufgehört hatte sich zu entbinden, wurde der Schmelztiegel vom Feuer entfernt und zum Abkühlen hingestellt. Er ward darauf digerirt mit destillirtem Wasser und die Auflösung geseihet; was zurückblieb wurde gut gewaschen und getrocknet und wog 31,8 Graini

Diess wurde darauf in Salzsaure digerirt und wog nun 23,8.

Die salzsaure Auflösung wurde gefällt mit Ammoniak und das rothe Eisenoxyd wog genau 8 Grüchtsprechend dem Gewichtsverluste. Der Rückstand war die glimmerartige Substanz gänzlich und verändert in ihren Eigenschaften.

Die natronhaltige Auflösung wurde neutralisirt mit Salzsaure und stiels Kohlensaure aus in Menge.

Sie wurde darauf zur Trockenheit verdünstet und bildete bei der Verdunstung eine Gallerte. Nun wurde sie digerirt in destillistem Wasser und der Rückstand, welcher vollkommen weis war, zum Rothglühen gebracht. Er wog 5,8.

Um wieder die Resultate zusammenzustellen che wir weiter gehen: — 50 Grain wurden angewandt, von denen 23,8 unangegriffen blieben. Die 26,2 gaben uns

B,o Eisenoxyd 5.8 Kieselerde 12,4 Verlust 26.2.

Um die Natur des Verlustes zu bestimmen, welcher nach den vorläufigen Versuchen wahrscheinlich Kohle ist, wurden folgende Versuche unternommen.

10 Grain wurden genau gemischt und zerrieben in einem Mörser mit 400 Grain oxydirt salzsaurem Kali's. Diese Mischung wurde in einen Apparat gebracht, der zum Theil aus einem Flintenlaufe bestand, verschlossen an dem einen Ende und versehen mit einer gebogenen metallischen Röhre an dem andern, welche in die erste Flasche eines Woulfischen mit Kulkwasser gefüllten Apparats gieng. Eine starke Rothglühehitze wurde dem Flintenlaufe gegeben und die entweichende Kohlensäure schlug den Kalk nieder in den Flaschen, von denen indess die letzte vollkommen klar und ungetrübt blieb. Der Niederschlag wurde sorgfältig gesammelt und getrocknet; er wog 58,8 Grain.

Nun enthalten 100 Grain kohlensauren Kälkes 44 Kohlensaure, daher 100,0: 44.0 = 58.8': 17 und 100 Kohlensaure enthalten 28,6 Kohle und 100,0 1 28,6 = 17,0 : 4,8.

Aber in dem Flintenlaufe waren o.8 Grain unangegriffen gebliehen. Demnach enthalten 9,2 dieses gekohlten Stoffes 4,8 Kohle.

Wenn wir nun diess beisügen zu dem vorigen Versuch, so werden wir finden, dass ein Ueberschuss vorhanden ist in den Erzeugnissen; denn 9,2: 4,8 = 26,2: 13,6, woraus folgendes Resultat sich ergiebt

8,0 Eisenoxyd 5,8 Kieselerde 15,6 Kohle

27,4

26,2

1,2 Ueberschuß.

Den Grund dieses Ueberschusses werden wir nachher kennen lernen.

Ich werde nun einen neuen Versuch erzählen, welcher vollkommen die Resultate des andern bestätiget, obwohl auf einem ganz verschiedenen Wege.

28,5 Grain dieses geköhlten Stoffes wurden mit 500 Grain reiner Soda gemischt und eingebracht in eine, auf ähnliche Art wie im vorigen Versuch eingerichtete, Eisenröhre. Diese wurde allmälig zum Rothglühen erhitzt und als das Gas anfing sich zu entbinden, so wurde die mit einem Gelenke versehene Röhre angepast und unter die Oberstätche des Kalkwassers in einen Woulfischen Apparat geleitet, welcher mit dem pneumatischen Trog in Verbindung stand. Die Hitze wurde zur hellen Röthe getrieben und zwei Stunden lang fortgesetzt. Die gasartigen Erzeugnisse wurden in einer Glasiglocke gesammelt, nachdem sie durch Kalkwasser gegangen waren, ohne Trübung hervorzubringen. Das gesammelte Gas hetrug 56 C. Z.

Als kein Gas mehr überging, liess man den Apparat abkühlen und der Inhalt des Flintenlaufs wurde ausgewaschen. Die Auslösung wurde durchgeseihet und die zurückbleibende Substanz,

Journ. S. Chem. u. Phys. 19. Bd. 2, Heft.

3

gewaschen und getrocknet, wog 13,5. Diese wurde digerift in Salzsäure, aufs Neue gewaschen und getrocknet und wog 6,5. Diess war unveränderter gekohlter Stoff. Der Gewichtsverlust rührte her vom Eisenoxyd; wie sich bei Prüfung der salzsauren Auflösung zeigte.

Die natronhaltige Auflösung wurde in eine zur Gasentbindung vorgerichtete Flasche gebracht, versehen mit einer Vorrichtung zur Einlassung der Saure und verhunden mit einem Quecksilbergasometer. Die Salzsaure wurde nach und nach beigemischt und 39 C. Z. Kohlensaure wurden aufge-'sammelt. Die Auflosung ward alsdann zur Trockenheit verdünstet. Die Kieselerde gewaschen und zum Rothglühen erhitzt wog 4,9.

Zunächst wurde das gesammelte Gas geprüft. Es brannte mit einer gelben Flamme. Wenn Schwefel darin sublimirt wurde, so setzte sich Kohle ab, und bei der Verpuffung mit Halogen zeigten sich Russstreisen an der Röhre.

Ein Cubikzoll Gas wurde mit 2 C. Z. Oxygen in einer luftleeren Röhre vermischt, und entzündet mit einem electrischen Funken; darauf wurde Kalkwasser zugelassen und damit geschüttelt. Es bildete sich kohlensaurer Kalk und die Gasverminderung betrug 25 C. Z. Der Rückstand enthielt Oxygen und wechselte bei den verschiedenen Versuchen zwischen 5 und 6 C. Z. Wenn das Oxygen nach diesem Verhältnisse vermindert wurde, so fehlte etwa i an der vollkommenen Verschluckung; und dieser geringe Rückstand rührte wahrscheinlich her von ein wenig atmosphärischer Luft.

Nun da reines gekohltes Wasserstoffgas die Hälfte seines Umfanges Oxygen verschluckt, so folgt, dass ein wenig Hydrogen mit diesem Gas vermischt war und ein Ueberschlag nach diesen Versuchen würde eine Mischung geben aus 50 C. Z. gekohltem und 6 C. Z. reinem Wasserstoffgase.

Von den 28,5 Grains dieses zur Zerlegung angewandten gekohlten Stoffes wurden 6,5 unverandert erhalten; 22 Grain also wurden zersetzt; 39 C. Z. Kohlensaure wiegen 18,5 Grain und enthalten 5,0 Kohle; und 50 C. Z. gekohlten Wasserstoffgases wiegen 8,5 Grain und enthalten 6,2 Kohle*).

Die Zerlegung also steht so:

2,0 Eisenoxyd

4,9 Kieselerde

11,2 Kohle

25,1

22:

1,1 Ueberschuss.

Hinsichtlich auf diese verwickelten Versuche und die Verschiedenheit der Zerlegungsmethode ist die Uebereinstimmung größer, als man wohl hätte erwarten können.

Der Ueberschuss in den Erzeugnissen rührt ohne Zweifel von der geringern oder großern Oxy-

Diese Berechnungen sind genommen aus Davy's Eleimenten der Chemie. Der Barometerstand zur Zeit des Versuches war 29,74 und der Thermometerstand 55°. Ich habe nicht die Berechnung auf mittlere Temperatur und Lustdruck gemacht, da die Differenz so gering ist.

dation bei dem Process her. Das Eisen, wie es hiebei erhalten wurde; befindet sich im Zustande des rothen Oxyds. Wenn wir annehmen, dass es im gekohlten Stoff vom zweiten Grad (double carburet) im metallischen Zustande existire; so würde mehr ein Verlust, als ein Ueberschuss Statt finden; denn 7,0 rothes Eisenoxyd enthalt nur 4,8 Metall und demnach würde das Resultat seyn

4,8 Eisen 4,9 Kieselerde 11,2 Kohle

20,9 i,1 Verlust 22,0:

Ich bin nach diesen Umständen geneigt zu glauben, dass der gekohlte Stoff vom dritten Grad (triple carburet) wie er zuerst erhalten wird, aus Eiesen- und Kiesel-Metall vereint mit Kohle bestehe. In Berührung mit Oxygengas werden die Metalle unter Erhitzung zu Protoxyden, ohne sich vom Kohlenstoff zu trennen; bei der Zersetzung in der Rothglühehitze mit Natron werden sie auf das äußerste oxydirt auf Kosten des Wassers, welches noch immer im Alkali bei dieser Temperatur ist.

Rothe sEisenoxyd 7,0 = 6,2 schwarzem Oxyd
4,9 Kieselerde
11,2 Kohle

22,3

22,

0,3 Ueberschuss

herrührend von der Oxydation des Kieselmetalls?

Diese Ansicht wird noch bestätigt durch folgenden Versuch.

Drei Grains des gekohlten Stoffes vom zweiten Grad (double carburet) vollkommen gereinigt, wurden in eine Glasröhre gebracht mit einem Grain Kalimetall. Die Luft wurde ausgepumpt und die Röhre zum Rothglühen erhitzt. Man ließ sie dann vollkommen abkühlen. Als Luft zugelassen wurde, kamen die Stoffe in der Röhre sogleich zum Rothglühen. Nach Auswaschung der Erzeugnisse wurde der gekohlte Stoff unverändert erhalten.

Die folgenden vergleichenden Versuche zeigen einen deutlichen Unterschied zwischen diesem Körper und einigen andern, und bestätigen die allgemeinen Resultate.

Reissblei und Kalimetall, auf dieselbe Art im Vacuum erhitzt, wurden nicht heiss bei Zulassung von Lust.

Lampenrus und Kalimetall erhitzte sich gleichfalls nicht.

Reissblei in einem entzündeten Strom von Knalllust verbrannte und liess eine rothe Asche zurück.

Der gekohlte Stoff vom zweiten Grad (double carburet) auf dieselbe Art verbrannt gab eine wei-fse Asche.

Kohle aus einer Stahlauflösung in einer Säure erhalten, hatte keinen metallischen Glanz und brannte erhitzt in der Flamme einer Kerze gleich Zunder. Jener gekohlte Stoff wurde aber nicht verändert in irgend einer Hitze, geringer als die vor dem Löthrohre.

Ich wünsche zum Schlusse die Aufmerksamkeit auf gewisse Analogieen zu lenken, welche zwischen diesen Versuchen sich zeigen und andern, die von geschickteren Handen in der Absicht ausgeführt wurden, die Existenz und die Eigenschaften des Kieselmetalls darzuthun.

Many sagt in seinen Elementen der Chemie; "wenn Kalimetall in Berührung mit Kieselerde ge"bracht und zum Weißglühen erhitzt wird: so
"entsteht eine Verbindung die aus Kieselerde und
"Kali besteht; und schwarze Theilchen, nicht un"ähnlich dem Reißblei, werden zerstreut in der
"Masse gefunden. Nach einigen von mir angestell"ten Versuchen bin ich geneigt anzunehmen, daß
"diese Theile Leiter der Elektricität sind; sie ha"ben wenig Wirkung auf Wasser, wenn dasselbe
"keine Saure enthalt, worin sie sich langsam lö"sen mit Aufbrausen; sie brennen bei starker Er"hitzung und verwandeln sich in einen weißen
"Stoff, welcher die Merkmale der Kieselerde hat."

Wenn wir erwägen, dass das meiste Kalimetall, welches zu Versuchen bereitet wird, so gut es auch gereinigt seyn mag, eine nicht unbeträchtliche Menge Kohle enthält, ist es dann wohl unwahrscheinlich, dass diese dem Reissblei nicht unwhnlichen Theile gekohltes Kieselmetall seyen? Seine geringe Anziehung zum Oxygen des Wassersstimmt sehr gut zu den Erscheinungen, welche wir eben betrachteten.

Es gelang den Prof. Berzelius und Stromeyer eine Verbindung zu Stande zu bringen, welche sie als eine Vereinigung von Eisen, Kiesel und Kohle betrachten. Ihr Verfahren bestand darin, sehr reines Eisen, Kiesel und Kohle darzustellen. Daraus machten sie einen Teig mit Gummi oder Leinöl, und er-

hitzten die Masse sehr heftig in einem bedeckten Schmelztiegel. Ihre Gründe zur Annahme, dass Kiesel im metallischen Zustande in dem Producte sich befinde, sind diese; dass Eisen und Kieselerde, die' aus der Masse dargestellt wurden, sehr beträchtlich das Gewicht der ganzen zerlegten Masse übertrafen; und dass diese Masse eine weit großere Menge Hydrogen mit Salzsäure gab, als das darin enthaltene Eisen würde gegeben haben; und dass es keine bekannte Verbindung eines Metalls mit einer Erde: giebt, welches um zersetzt zu werden, die mehrmalige Einwirkung der kraftvollsten Auflösungsmittel erfordert, wie es der Fall ist bei diesem, Gemische. Die Farbe dieser Verbindung war die des gemeinen Stahls.

Die Menge übrigens der Bestandtheile dieser Mischung unterscheidet sich wesentlich von der des gereinigten gekohlten, aus Gusseisen erhaltenen Stoffes. Sie wechselte zwischen 85,5 Eisen 9,2 Kieselmetall, und 5,3 Kohle, bis zu 96,1 Eisen 2,2 Kieselmetall und 1,6 Kohle. Jene Masse war gleichfalls sehr magnetisch (ohne Zweifel wegen ihres, großen Eisengehaltes) was der Fall nicht ist bei, unserem gekohlten Stoffe vom dritten Grade (triple

carburet).

Ich habe mich überzeugt, dass die Menge der Kieselerde und des vom Eisen, das ich anwandte, abgegebenen gekohlten Stoffes vom dritten Grad abnimmt gegen die Mitte der Masse hin. das Ende meiner Versuche bestimmte ich diese relativen Verhaltnisse. Das Eisen wurde aufgelöst in, Salzsaure und der unauslösliche Rückstand wurde, nach Verschluckung seines Antheils Oxygen, Salzsäure digirirt. Diese Auslösungen wurden ge-

Daniell über Eisenauslösung.

fallt mit Ammoniak, zur Trockenheit verdünstet und einer strengen Hitze ausgesetzt. Der Rückstand ward eingekocht zur Trockenheit mit ein wenig Salpetersaure und aufs Neue erhitzt. Die Menge des so erhaltenen rothen Eisenoxyds stieg bis zu 738 Grain, was ohngefahr 515 Grain metallisches Eisen beträgt.

Die Menge der grauen Mischung aus Kiesel und gekohltem Stoffe vom zweiten Grad (double carburet) stieg bis zu 95 Grain.

Die mittlern Resultate aus allen diesen Versuchen sind nun folgende:

100,0 Grain grauen Gusseisens geben 846,6 Eisen und

155,4 eines Stoffes aus 104,3 Kiesel und

100,0

49,1 gekohten Stoffes vom 2ten Grad

153,4

100 Grain des aus gekohltem Eisen vom zweiten Grad und Kiesel bestehenden Stoffes, geben nach einer Berechnung aus fünf Versuchen, folgende Resultate

rothes Eisenoxyd 31,2 = 28.0 schwarzem Oxyde

Kiesel 22,5 = 20,6 Oxyd des Kieselmetalls?

Kohle 51,4 = 51,4 Kohle

104,9=100,0

Obgleich die Existenz des mit dem Eisen im metallischen Zustande vermischten Kieselmetalls nicht wirklich bewiesen ist durch die vorhergehenden Versuche, so ist doch, meine ich, die Wahrscheinlichkeit einer solchen Verbindung sehr vermehrt durch dieselben. In der That nach der Analogie allein zu schließen, ist es kaum möglich, daß zehn Procente Kiesel in Vereinigung mit Metallen auf eine andere Art existiren können. Sehen wir auf die Resultate einer starken Erhitzung der Alkalimetalloxyde in Berührung mit Eisen, so würde es schwer zu begreifen seyn, wenn die erdigen Oxyde einer Zersetzung sollten widerstehen können, bei der langen und anhaltenden Erhitzung in den Eisenschmelzöfen.

Der Process des Frischens, bezieht sich fast offenbar auf eben diese Voraussetzung. Die Oxydation der Erdmetalle bringt wohl wahrscheinlicher das * Aufschwellen und die innere Bewegung des Eisens bei diesem Processe hervor, als das blosse Verbrennen des Kohlenstoffes; und die plotzlich von selbst eintretende Erhöliung der Temperatur kann schwerlich aus einem andern Princip erklart werden. habe die Schlacken, oder das schwarze Oxyd geprüft, welches aus dem Eisen, nachdem es diese Operation bestanden, durch Walzen ausgepresst wird. Ich zog den größten Theil des schwarzen damit verbundenen Eisenoxyds durch Salzsaure aus; die zurückbleibende Materie war ein vollkommenes Glas, bestehend aus über 80 Procent Kieselerde mit Kalk. Es war keine Spur von Kohle darin. Dieses Resultat stimmt vollkommen zu ohiger Idea über diesen Process.

Vieles ist noch zu thun um uns vollkommene Kenntnis über die Natur des Gusseisens zu verschaffen. Ohnerachtet der zahlreichen Versuche, welche darüber angestellt wurden, bleiben wir doch roch in einiger Ungewissheit über dessen Zusam-

Daniell über Eisenauflösung.

mensetzung. Eine genaue Revision dieses Gegenstandes, geleitet von den neuen Entdeckungen in der chemischen Wissenschaft, würde sicherlich belohnend ausfallen für diejenigen, welche Gelegenheit haben, den Umbildungen dieses Metalls nachzuforschen auf den verschiedenen Stufen seiner Bearbeitung.

Nachschreiben des Herausgebers.

Wer mit den früheren Zerlegungen des Gusseisens bekannt ist, dem werden bei obiger Analyse, so sorgfaltig sie auch gemacht scheint, einige Zwei-fel aufsteigen, welche ich mit Gay-Lüssac's Worten (Annales de Chimie et de Physique Jan. 1817. S. 40. 41.) ansühren kann, der sehr richtig bemerkt:

Hr. Daniell fand im grauen Gusseisen bloss Eisen, Kohle und Kieselerde; aber man weiß seit mehreren Jahren, aus den Analysen von Proust, Vauquelin, Gueniveau, Berthier, dass Gusseisen außer Kohle und Kieselerde, gewöhnlich auch Mangan, Phosphor, bisweilen auch Kalk, Thonerde und , Schwefel enthalt. Man weiss auch, dass sich bei seiner Auflösung in Sauren ein brennbares sehr! stinkendes Gas entwickelt, wie von Priestley schon wahrgenommen wurde und dessen Geruch Proust von einem Oel herleitete, das man auch im Rückstande der Gusseisenauflösungen findet. Rückstände sagt Proust, gewaschen und getrocknet enthalten noch einen Antheil dieses Oels, woyon man sie befreien kann, wenn man sie in einer Retorte gelinde erhitzt. Geschieht die Erwarmung an offener Luft, so erfolgt Entzündung, welche so lange fortdauert bis dieses Oel zerstört ist

Auch Weingeist nimmt dasselbe hinweg (Journ. de Phys. XLIX. 155.)

Vauquelin hat gleichfalls bemerkt, dass der Rückstand des Gusseisens von Drumbon, welcher tief schwarz war, einen sehr starken Phosphorgeruch verbreitete und dass man wirklich, nach der Calcination mit Salpeter, eine betrachtliche Menge Phosphorsaure fand (Journ. des Mines Vol. XX. 592.)

Diese Thatsachen konnen dazu dienen, die von Daniell beobachtete Erhitzung des Rückstandes bei der Gusseisenauflösung zu erklären. Daher macht, dessen von selbst erfolgende Verbrennung in at-, mosphärischer Luft und im Oxygen es nur wenig, wahrscheinlich, dass die Verhindung aus Eisen und Kieselmetall bestehe. Es ist ferner zu bemerken. dass Eisen und Silicium darin im metallischen Zustande seyn müssten, und dass, nach der Analyse des Herrn Daniell, 100 Theile dieses gekohlten Stoffes 31,2 rothes Oxyd 22,3 Kieselerde und 51,4 Kohle enthalten, was zusammen 104,9, beträgt; aber dieser Ueberschuss von 4,9 ist viel zu gering; denn die erhaltene Kieselerde deutet nicht einmal auf die Halfte darin enthaltenen Kieselmetalls, und das rothe Eisenoxyd entspricht ohngefahr nur 3 an Gewicht darin enthaltenen Metalls, Der Verlust ist also viel zu beträchtlich, als dass nicht Zweisel an der Genauigkeit der Analysen entstünde.

Physikalische und chemische Verhandlungen der Königl. Gesellschaft der Wissenschaften zu Göttingen vom Anfange des Jahres 1816. bis zum 13. Julius 1816.

Schon im Anfange des Jahres 1814. äußerte ich den Wunsch, in der vorliegenden Zeitschrift einen Ueberblick der Verhandlungen aller gelehrter Gesellschaften in Deutschland den deutschen und auswärtigen Lesern vorlegen zu können, in eben der Art wie diess in englischen und französischen Journalen in Beziehung auf sammtliche gelehrte Gesellochasten in England und Frankreich geschieht. Von jeher zwar hat die vorliegende Zeitschrift Auszüge geliefert aus den Denkschriften gelehrten Gesellschaften. Aber mein Wunsch, den ich B. 10. 8. 132. d. J. aussprach, ging dahin, solche Mittheilungen so früh als möglich machen zu können. während sich der Druck der Societätsschriften nicht selten verspätet. Dieser mein Wunsch ist, wie der Leser aus den vorhergehenden Heften sieht, nun erfüllt in Beziehung auf die Verhandlungen in der physikalischen Klasse der königl. baier. Akademie der Wissenschaften. Ich schließe hieran Ueberblicke über die Verhandlungen der königlichen Gesellschaft der Wissenschaften zu Göttingen; indem ich mit Genehmigung dieser verehrungswürdigen Gosellschaft, dieselben im Auszuge liefere aus den

Göttingischen gelehrten Anzeigen, worin jedesmal Nachricht von Verhandlungen jeder Sitzung der Göttingischen Societät gegeben wird. Es ist unnöttig zu erinnern, dass sich meine Auszüge lediglich auf den Zweck der vorliegenden Zeitschrift beziehen, d. h. einzig und allein auf die physikalisch chemischen Verhandlungen.

- I. Am 10. Februar 1816. trug Herr Professor Hausmann einige Bemerkungen vor, über die Bénützung metallurgischer Erfahrungen bei geologischen Forschungen, wovon im 50. Stücke der Göltingischen gelehrten Anzeigen vom 28. März 1816. Nachricht gegeben wird. Herr Professor Hausmann suchte durch folgende Beispiele den wissenschaftlichen Gewinn darzulegen, der aus Benützung metallurgischer Erfahrungen bei geologischen Forschungen hervorgehen kann.
- 1. Es gehen bei metallurgischen Prozessen mit gewissen Mineralkörpern zuweilen Veranderungen in Hinsicht der Absonderung der Theile vor. wadurch diese der Structur säulenformiger Gebirgsarten auffallend ahnlich wird. Die Vermuthung, dass beiden Erscheinungen eine ahnliche Ursache zum Grunde liegen dürfe, gewinnt dadurch an Wahrscheinlichkeit, dass für die Bildung einer solchen Structur auf dem nassen Wege kein gleich stark redendes Zeugnifs vorhanden ist. Der Sandstein, welcher häufigst zu Boden - oder Sohlsteinen in Schmelzosen gebraucht wird (- wie dieses besonders oft bei Eisenhohofen geschieht -), bekommt nach einiger Zeit eine prismatische Absonderung. Diese Erscheinung ist schon einmal als ein Beweis für die Bildung des Saulenbasalts auf dem trocknen

Wege benutzt worden; man hat aber bisher jenen prismatisch abgesonderten Sandstein weder einer -genaueren Untersuchung unterworfen, noch diese Erscheinung für so häusig gehalten, als sie es unter gewissen Umständen wirklich ist. Hausmann hat sie bei vielen Eisenhohöfen auch bei Kupferschmelzösen angetrossen, da namlich, wo der Sandstein, dessen man sich zu Boden - oder Sohlsteinen bediente, wie gewöhnlich ein die Schmelzung seiner Masse beforderndes Bindemittel besitzt. Die ganze Sandsteilimasse kommt dann in einen unvollkommnen Fluss, und stellt nach dem Erkalten eine porose Zusammensinterung dar. Kleine Blasenraume zeigen sich mit einer glasigen Masse ausgekleidet und erhielt der Sandstsin zufällig einen Riss, so pflegte solcher von geschmolzener Masse, gleich einer Gangspalte ausgefüllt zu Der Zusammenziehung der geschmölzenen Masse bei langsamen Erkalten ist die prismatische Absonderung offenbar zuzuschreiben. Die gewohnlich fünf- oder sechsseitigen Prismen pflegen senkrecht auf den ursprühglichen Hauptabsonderungen des Steins zu stehen, mithin auch rechte Winkel mit der oberen und unteren Fläche desselben zu machen. Zuweilen zeigen sich prismatisch abgesonderte Lagen in einer unabgesonderten Masse; oder es erscheint auch wohl die Masse unregelmäsig abgesondert; der kornigen Absonderung genä-Die abgesonderten Stücke pflegen dicht an einander zu schließen und keine offene Spalten zu zeigen: ein Beweis, dass sich die Masse im Erkalten nur sehr wenig zusammenzog. Diese Art der Absonderung hat überhaupt einen durchaus verschiedenen Character von derjenigen, welche durch

das Austrockhen einer feüchten Masse z. B. des feuchten Thons erfolgt; stimmt dagegen aber in den wesentlichen Stücken mit derjenigen überein, die man bei dem Basalte und verwandten Gebirgsarten antrifft:

2. Bei metallurgischen Prozessen gehen zuweilen Veränderungen intensiver Beschaffenheiten gewisser Mineralkorper vor, die zur Erklarung von Umanderungen zu führen scheinen, die mit Gebirgsarten im Großen vorgegangen sind. - Die blaue Kuppe bei Eschwege, in geologischer Hinsicht vielleicht der merkwürdigste Hügel des nördlichen Deutschlands, zeigt eine höchst sonderbare Umanderung des Sandsteins. Bunter, durch Eisenoxyd gefärbter Sandstein, dem der Göttingischen Gegend nicht unähnlich, ist von einer basaltischen Masse durchbrochen, die auch den Gipfel der Kuppe einnimmt. Stehet man vor dem Steinbruche, welcher ein vollstandiges Querprofil der Kuppe liefert, so erscheint die basaltische, zum Theil mandelsteinartige Masse, wie ein schmaler Strahl, welcher von unten nach oben sich einen Weg durch den Sandstein bahnte und oben über denselben sich ergoss. Der Sandstein ist in der Nähe der bäsaltischen Masse mehr und weniger verändert; ah manchen Stellen so sehr, dass man ihn kaum für umgeanderten Sandstein erkennen kann. Seine Masse erscheint hier unvollkommen geflossen, dort ganz homogen und manchen steinigen Schlacken der Eisenhohofen nicht unahnlich. Die rothliche Farbe ist in die weisse oder graue umgeandert, und diese Grundmasse durchziehen schwarze, theils wenig glanzende, theils matte Streifen und Bander, die hin und wieder in die Grundmasse verflösst sind. Man kommt in

Verstichung zu glauben, dass basaltische Masse in die Sandsteinmasse eingedrungen sey; und kehrt doch bei genauerer Untersuchung unbefriedigt von dieser Meinung zurück.

In dem alten, zum Theil aus buntem Sandstein aufgeführten Mauerwerke eines ausgeblasenen Eidenhohofens zu Gittelde am Unterharz, fand vor einiger Zeit der Herr Bergcommissar Ilsemann jun. eine durch die Hitze bewirkte Umänderung des Sandsteins, welche der chen beschriebenen so tauschend ahnlich ist, dass ein Stück, welches der Herr Bergcommissar dem Prof. Hausmann mitzutheilen die Güte hatte, von mehreren Kennern für einen Stein von der blauen Kuppe angesprochen wurde. Die schwarzen Streifen scheinen hauptsächlich von einer Schmelzung des Glimmers herzurühren, dessen Schuppen in einzelnen Lagen in dem bunteh Sandstein besonders angehäuft zu seyn pflegen. Rathselhaft bleibt aber die Entsarbung des Sandsteins, die in dem Hohofen durch Einwirkung einer starken Hitze unter dem Abschlusse des Zutrittes der Lust erfolgte. Es dringt sich zwar die Vermuthung auf, dass das farbende Eisenoxyd eine .Desoxydation erlitten habe. Ob aber dieses angenommen werden dürfe, werden eret weitere Nachforschungen entscheiden müssen.

3. Gewisse für sich leicht sehmelzbare von einer anderen Masse eingeschlossene Mineralkörper kommen bei metallurgischen Prozessen unter Umstanden, wodurch sie vor der Einwirkung der Luft geschützt sind, bei starker Hitze nicht in Fluß; welches über einige auffallende Erscheinungen bei vulcanischen Producten Licht verbreitet: — Feldspath

gehört zu den siemlich leicht schmelzbaren Mineralkörpern; aber der im Thonporphyr eingeschlossene Feldspath kömmt nicht in Fluss, wenn dieses Gestein in Schmelzösen einer bedeutenden Hitze ausgesetzt wird. Davon hat sich der Pros. Hausmann bei den Kupferschmelzösen auf der Hütte bei Lauterberg am Harz überzeugt, in denen man einen in der dortigen Gegend brechenden Porphyr verbanet. Die Grundmasse wird in eine porcellanartige Masse verwandelt; aber der Feldspath erleidet nicht die mindeste Schmelzung. Er wird nur entfarbt, rissig, bekommt ein glasiges Ansehen und verliert seinen Wassergehalt.

in manchen Laven und anderen vulcanischen Massen. Auch wirst jene Erscheinung Licht auf die Erhaltung der Leucite in den Laven, die sich zum Analcim gerade so verhalten, wie der glasige Feldepath zum gemeinen und zuverlässig nicht erst in den Laven erzeugt worden sind, wie der große Kenner der Vulcane, Herr von Buch vermuthete. Der Leucit ist gebrannter und dadurch entwässerter Analcim. Konnte sich der Feldspath in den Laven ungeschmolzen erhalten, so konnte der weit strengflüssigere Analcim um so eher vor Schmelzung verwahrt bleiben.

4. Kalkstein, der in offener Gluth seine Kohlensaure verliert, kann bei metallurgischen Prozessen, wenn er vor dem Zutritte der Luft geschützt
und einem außeren Drucke ausgesetzt ist, in einer
sehr hohen Temperatur die Kohlensaure behalten;
mit welcher Erfahrung man einem sehr gültig
scheinenden Einwurfe begrgnen kann, der gegen
John. f. Chem. m. Phys. 19. Bel. 2. Heft:

die Vulcanität des Basalts öfters gemacht worden. Es wird nämlich behauptet: dals, da der Basalt häufigst Kalkstein bedecke und dieser in der Nähe der Berührung sich unverändert zeige, der Basalt unmöglich im geschmolzenen Zustande mit dem Kalkstein in Berührung gekommen seyn könne.

Der Prof. Hausmann hat sich auf seiner Reise durch Schweden überzeugt, dass, wie auch schon Garnej in seinem classischen Werke über die Schwedische Hohösnerei berichtet, in mehreren dortigen Bergrevieren ein dichter, grauer Kalkstein zu Gestellsteinen in Eisenhohöfen angewandt wird. Det Prof. Hausmann hat Gelegenheit gehabt, frische Gestellsteine mit solchen zu vergleichen, die wahrend einer ganzen Hüttenreise dem geschmolzenen Roheisen nebst der Schlacke zum Behälter gedient hatten, und doch keine bemerkbare Verschiedenheit von jenen zeigten. Nach der einstimmigen Aussage der Hohöfner wird der Kalkstein im Anfange des Schmelzprozesses so weich wie Schnee, daher sie sich alsdann hüten müssen, ihn nicht mit dem Spette zu durchstossen; nachher erhärtet er wieder und verändert sich dann nicht weiter. ist interessant, mit dieser auffallenden Erfahrung die merkwürdigen Versuche zu vergleichen, die James Hall über das Verhalten des kohlensauren Kalkes in der Hitze', in verschlossenen Raumen, unter starkem Drucke, angestellt hat, und die nachher von Hrn. Bucholz bestätigt worden sind.

5. Es erfolgen unter gewissen Umständen Hüttenproducte, die in der Mischung einander gleich, aber im Aggregatzustande außerordentlich verschieden sind, und deren Entstehung Licht verbreitet

liber die Ursache ahnlicher Verhaltnisse gewisser vulcanischer Producte. Ueber den Obsidian; den Bimitein und die gegenseitigen Verhaltnisse beiden sied noch bis jetzt die Meinungen der Geologen sehr getheilt. Manche Neptunisten gehen so weit; Bie Entstehung beider auf dem frocknen Wege zu bezweifeln. Andere glauben, Obsidian und Birhstein konnten auf dem nassen wie auf dem trocknen Wege gebildet werden. Noch Andere halten dafür, Hals der Bimstein durch Schmelzung des Obsidians bhtstehe. Durch neuere Beobachtungen, nach denen bimsteinartige Lava und Obsidian zuweilen in eihem Lavastrome, jene als die obere, dieser als die untere Lage vorkommen, glauben Einige zu der Meinung berechtigt zu seyn; dals Obsidian manche bimsteinartige Lava im Wesentlichen dasselbe seyen; dass der Bimstein in vielen Fällen durch Wasserdampfe und Gasarten aufgetriebener Obsidian sey. Dass eine solche Bildung möglich ist Wird durch die auf manchen Lisenwerken sich zeigende Verwandlung einer vollkommen glasartigen dichten Eisenhohnfenschlarke durch das Begielsen mit Wasser in eine weise; dem Bimstein sehr Ahhliche, leichte, porose Schlacke bewiesen; welthe Verwandlung besonders auffallend dann zu erscheinen pflegt; wenn das Roheisen aus gewissen Eisenseihen mit vielen Kohlen erzeugt (- gahr geblasen -) wird.

Die aus einem Eisenhohnsen abrinnende Schlacke bietet auch zuweilen eine Bestätigung der Huttonizehen Theorie von der auffallenden Erscheinung flar, die vulcanische Massen, aber auch Basält und verwandte Gebirgsärten zuweilen zeigen; (- wie es E. B. bei dem auf Braunkohlen ruhenten Basälts

1

auf dem Steinberge bei Münden sichtbar ist —) daß sie nämlich in den unteren Logen, mit denen 'sie auf einer anderen Gebirgsmasse ruhen, porös sind und um so dichter werden, je mehr sie sich davon entfernen. Fließt Schlacke über einen feuchten Boden, so wird von den sich bildenden Wasserdämpfen die untere Rinde blasigt, wobei die obere Masse dichtes Glas bleiben kann.

Schliesslich bemerkte der Prof. Hausmann nocht dass die Beobachtung vieler Erscheinungen bei metallurgischen Prozessen, besonders das für geologische Erklärungen sehr fruchtbare Resultat ergab, dals die Hitze, wenn sie auf Körper wirkt, die vom Zutritte der Luft abgeschlossen sind und unter einem Drucke sich befinden, oft ganz abweichende Producte bewirkt, als bei der Einwirkung unter freiem Zutritte der Luft. Hutton legte hierauf in seiner sehr scharfsinnigen Theorie der Erde ein großes Gewicht. Was aber bei ihm nur Hypothese war, indem er, zumal vor den Hall'schen Versuchen. seine Erklärungen auf keine ausgemachte Thatsachen gründen konnte, scheint in manchen Fällen durch metallurgische Erfahrungen zur Theorie erhoben zu werden.

II. In derselben Versammlung las Hr. Professor Stromeyer einen Beitrag zur chemischen Kenntniss des Strontians, wovon im 75. St. der Göttinger gel. Anz. vom 6. Mai 1816. Nachricht gegeben wird. Die Entdeckung des blättrigen Colestins am Süntel unweit Münder im Hannoverschen, über dessen Vorkommen und Mischung er in Verbindung mit Hrn. Prof. Hausmann bereits vor mehreren Jahren der Königl. Societät eine Abhandlung vorgelegt hat,

3

(m. s. Göst. gel. Anz. Jahrgang 1811. S. 1873.) und womit er durch die Güte eines seiner ehemaligen Zuhörer des Hrn. Krückeberg, reitenden Försters zu Münder, in reichlicher Menge versehen worden war, verschaffte ihm die schon lange erwünschte Gelegenheit über das chemische Verhalten des Strontians und insbesondere über die Verbindungen dieser ansgezeichneten Salzhasis mit den Säuren eine Reihe neuer Versuche anzustellen. Von diesen theilte er in der genannten Versammlung der Königl. Societät diejenigen mit, welche die genauen Bestimmungen des Mischungsverhältnisses den kohlensauren, schwefelsauren, salpetersauren, salzsauren und phosphorsauren Strontiansalze betreffen.

Die bedeutenden Abweichungen, welche zwischen den Resultaten der Analysen dieser Strontiansalze von Hope, Klaproth, Kirwan, Pelletier, Richter, Vauquelin, Rose und Bérard Statt finden, ließen nicht ohne Grund vermuthen, daß irgend eine Täuschung bei einer oder der andern dieser Analysen vorgefallen seyn mußte, und machten daher schon längst eine Wiederholung derselben wünschenswerth.

zugehen, die so wenig als möglich von den Mischungsbestimmungen anderer Körper abhängig sind, hat der Herr Prof. Stromeyer sich des kohlensauren Strontians bedient, und nach den zur Sättigung dieses Salzes erförderlichen Säuremengen und der Menge des dadurch gebildeten neuen Salzes die Mischung der gedachten Strontiansalze festgesetzt. Er wandte daher zuerst seine ganze Sorgfalt an, um den Kohlensauregehalt dieses Salzes mit aller möge

lichen Schärfe auszumitteln. Da die von ihm fruher mitgetheilte Bestimmung dieses Salzes 70,5453 Strontian and 29,4547 Kohlenszure (Comment. Soc. Reg. Sc. Gott. recent. Vol. II. Stromeyer de Arragonite p. 29.) nach dem Gewichtsverluste - bestimmt worden war, welchen dasselbe beim Auflosen in Salpetersaure erleidet, und er sick spaterhin überzeugt hat, dass auf diesem Wege die Menge der Kohlensaure in den kohlensauren Salzen sich nicht mit der erforderlichen Genausgkeit bestimmen lasse, indem die Differenz bei diesen Verguchen viel zu groß ausfällt um mit Sicherheit nach dem arithmetischen Mittel derselben das Mengenverhältnis der Kohlensaure festsetzen zu können, so suchte er jetzt den Kohlensauregehalt dieses Salzes nach dem Volumen des durch Salzsaure aus demselben in einer genau getheilten Röhre über Quecksilber ausgeschiedenen kohlensauren Gases zu boe stimmen.

Nach fünf nur wenig von einander abweichenden Versuchen gaben 0,5 Grm. kohlensaurer Strontian, welcher aus der salpetersauren Strontianauflösung durch Fällung mittelst kohlensauren Ammoniaks gewonnen und zuvörderst auf das vollständigste ausgetrocknet worden waren, bei 0° C.
Temperatur und 0m,76 Barometerstand zwischen
75,256 und 75,978 oder nach einem Mittel aus
sämmtlichen Versuchen 75,5394 Cubic Centimeter
kohlensaures Gas. Nimmt man nun das Gewicht
von 1000 C. C. kohlensaures Gas nach den Versuchen von Biot und Arago bei 0° C. Temperatur
und 0m,76 Barometerstand zu 1,965 Grm. an, so
enthalten zufolge dieser Versuche 0,5 Grm. kohlensaurer Strontian zwischen 0,147877 und 0,149296

Grm. oder im Mittel 0,148435 Grm. Kohlensäure; und der kohlensaure Strontian ist demnach zusammengesetzt aus:

Strontian .	•	•	•	. 70,313	oder	100,0000
Kohlensaure	•	•,	•	29,687	••••	42,2212
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				100,000		142,2212

Diese Bestimmung giebt den Kohlensauregehalt dieses Salzes nur um ein Weniges geringer an, als derselbe von Klaproth im natürlichen kohlensauren Strontian aus Schottland gefunden worden ist, welches auch auf das vollkommenste der von dem Hrn. Prof. Stromeyer in oben gedachter Abhandlung mit getheilten Erfahrung entspricht, dass in dem Strontianite aus Schottland ebenfalls wie in dem Sächsischen ein paar Procent kohlensaurer Kalk enthalten sind. Dagegen ist die Angabe Berard's, welcher die Menge der Kohlensaure in diesem Salze nur zu 26. Procent sestsetzt, offenbar salsch.

Krystallwasser kommt übrigens eben so wenig in dem künstlichen als in dem nafürlichen kohlensauren Strontian vor, und die Versuche von Hope und Pelletier, nach welchen der Wassergehalt in diesem Salze zwischen 8 und 9 Procent betragen soll, müssen auf einem Irrihum berühen.

Setzt man nun mit Wollaston die Proportionszahl oder das Acquivalent des Sauerstoffs gleich 10, so erhält man nach obigen Versuchen folgende Werthe für die Acquivalente

des	kohlensamen	St	roi	atiar	18	●,	•	€,	92,768
··· des	Strontians .		•	•.	•	•	•.	٠.	65,228
	Strontiums								
<u> </u>	ler Strobtian								•

Und der Strontian mus demnach zusammengesetzt

							84,669 oder		
Saucraton	•	•	•	•	•	•	15,531	10,107	
							100,000	1,18,107	,

Nach Festsetzung dieser Thatsachen wandte sich der Prof. Stromeyer nun zu den Versuchen, welche von ihm über die übrigen der gedachten Strontiansalze angestellt worden sind. Aus denselben ergaben sich für die Mischung dieser Salze folgende Data:

100 kohlensaures Strontian durch nachstehende Säuren neutralisirt lieferten:

mit Schwefelsäure . . 123,353 geglüheten schwefelsauren Strontian

Salpetersaure . . . 142,588 scharfgetrockneten salpetersauren Strontian

Salzsaure 107,21 geschmolzenen salzsauren Strontian

Phosphorszure . . 110,8414 geglüheten phosphorsauren Strontian.

Es sind folglich enthalten:

a) im schwefelsauren Strontian.

Strontian .	•			_	oder 100,00
Schwefelsäure		•	•	45,0	· · 75.44
				100,0	175,44

100 Theile dieses schweselsauren Strontians durch kohlensaures Natron zerlegt, und das hierdurch gewonnene schweselsaure Natron durch salzsauren Baryt gefällt, gaben 126,54 geglüheten schweselsauren Baryt, wodurch der Schweselsauregehalt in dem schweselsauren Strontian ebenfalls zu 43,0 bestimmt wird, wenn man mit Berzelius die Menge der Schweselsaure in 100 schweselsauren Baryt zu 54,0

annimmt. Die Analysen dieses Strontiansalzes von Vauquelin geben mithin den Gehalt der Schwefel-saure in demselben um drei Procent zu hoch, und die von Kirwan um ein Procent zu niedrig an.

h) Im salpetersauren Strontian.

Strontian Salpetersaure		49,58 50,62	oder '	100,000
,		100,00	-	202,511

Dieses Salz enthält eben so wenig Krystallwasser. als der salpetersaure Baryt, und die von Vanqueling in demselben angenommenen vier Procent Wasserrühren bloß von einer mechanischen Beimischung desselben her. Indessen ist es dem Professor Stromeyer nicht unwahrscheinlich, daß auch eine wasserhaltige Verbindung der Salpetersäure mit dem Strontian vorkömmt, welche sich durch die Eigenschaft stark an der Luft zu effloresciren von dem gewohnlichen salpetersauren Strontian unterscheidet, übrigens aber auf ihre nähere Mischung von ihm noch nicht weiter untersucht worden ist.

c) Im geschmolzenen salzsauren Strontian.

			_	100,000	152,474
Salzsäure					52,474
Strontian	_	_	_	65.585	oder 100,000

Obgleich dieses Resultat sich im Widerspruch mit allen bisherigen Analysen dieses Salzes befindet, so stimmt es doch nicht nur mit der Angabe von Rese sehr gut überein, dass 100 Gran geglüheter salzsaurer Strontian 181,25 Hornsilber geben, sondern entspricht auch auf das beste den Mischungsgesetzen der übrigen salzsauren Salze, und darf daher

234 Verhandl. der Götting. Societät im Jahr 1816.

ohne Bedenken als völlig richtig betrachtet wer-

d) Im phosphorsauren Strontian.

Strontian Phosphorsaure		-		oget	100,0000 57,6417
•		9	100,000	- .	157,6417

Nach Vauquelin soll dieses Salz aus 58,76 Strontian und 41,24 Phosphorsaure bestehen, welches aber gewiss unrichtig ist, weil es mit der Mischung der Phosphorsaure streitet, dagegen das angegebene Verhaltnis derselben vollkommen entspricht.

Den Beschlus dieser Abhandlung machten einige auf vorstehende Thatsachen fußende Bemerkungen über die wahrscheinliche Mischung der übrigen Strontiansalze, welche der Herr Prof. Stromeyer sich indessen vorbehält gleichfalls auf dem Wege der Erfahrung näher zu prüfen und die Resultate davon nebst mehreren andern Untersuchungen über den Strontian der Königl. Societät demaachst vorzulegen.

Verbesserungen,

- B. 18. S. 375. Z. 5. v. u. st. Reise 1. Reihe.
- — 376. Note Z. 3. st. Sommersolistitio l. Sommersolistition
- B. 19. S. 79. Note Z. 7. st. beobachtet 1. betrachtet.
- - 80. - 4. st. beobachtete l. betrachtete.
- -- 87. Z. 15. v. u. st. kleine l. keine.
- schen beiden Körpern entstandenen Ladung nennt l. vermuthet, dass sie vielleicht Wirkung einer zwischen beiden Körpern entstandenen Ladung der Luft sey.
- gang der Electricität.
- --- 89. Z.8. v. o. st. galvanische Combination I. galvanische Combinationen.
- -- go. Z, s. st. solche l. solcher.

-

,

•

Auszug

des

meteorologischen Tagebuches

V O m

Professor Heinrich

in

Regensburg.

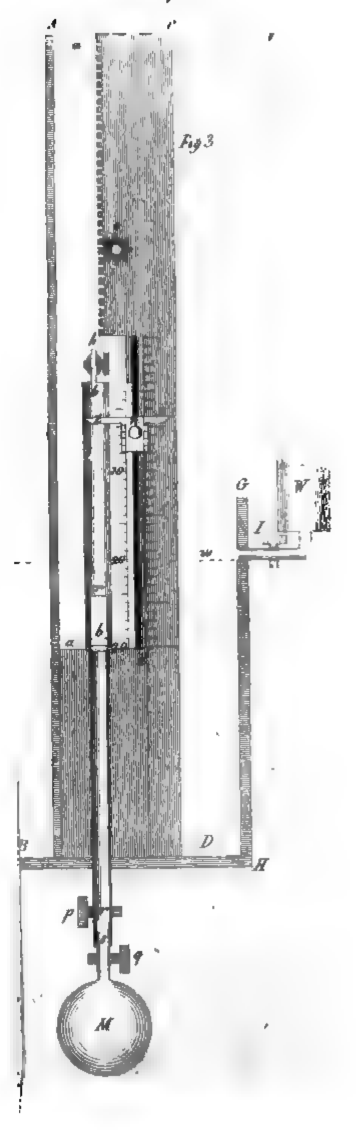
Februar 1817.

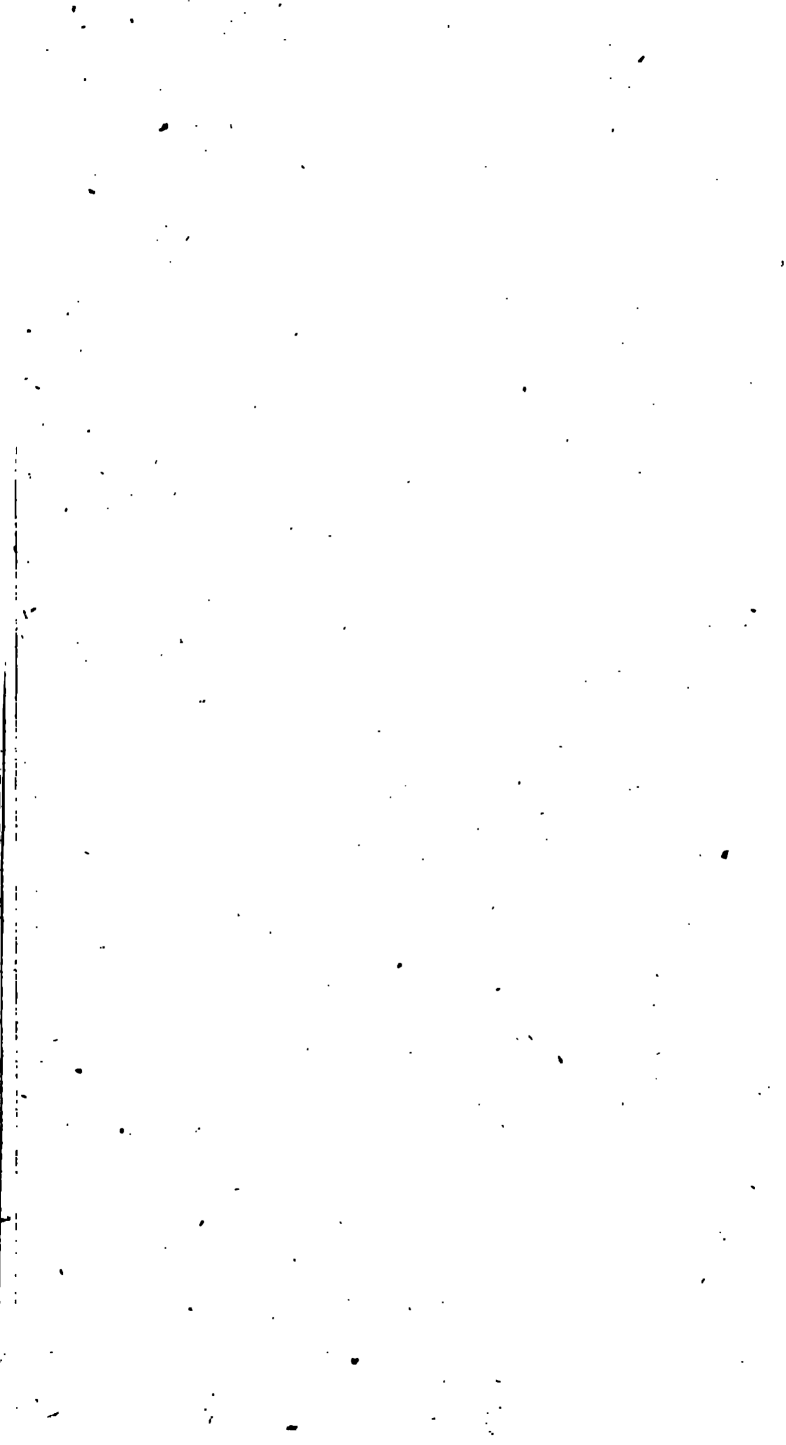
Mo- nats-			B	a	r o	m e	t t	e ŗ.		••			
Tag.	Stunde.	Ma	ximu	ım.	Stur	rde.	Mi	nimu	mum Medium.				
ì.	7 A.	27/1	2//	7,42		A.	267	11//	'.97	2711	<u>i</u> "	, 25	
3.	10 F. A.	27	3,	76		F.	27	2,	98	27	3,	52	
3. 4. 5.	10. F.	27	4,	27	44		27	5,	96	27	4,	03	
4.	4 F.	27	5,	81	10	A.	27	D,		27	2,	47	
5.	10 A.	27	b ,	67	2.	A	26	10,	21	26	11;	34	
6.	10 F.	27	2,	78	4		27	1,	82		2,	21	
7. 8.	10 A.	27	, 2 ,	. 89	4 1	<u>4</u> ,	27	6 ,		27	1,	60	
	10 A.	2 7 .	4,	35	4	F.	27	5,		27	3,	71	
9.	10 A.	27	4,	25		Ę.	27	3,		27	5 ,	92	
10.	4 F.	37	5,	39	10	<u>ڼ</u> .	27	ď,	83	27_	2,	03	
11:	10 А	27	Ö,	34	4-1		26 .	105		26.	11,	53	
12.	4 F.	26	11,	94		A.	26	6,		26	9,	b 3	
13.	6 A.	26	11,	53	4	F.	26	8,		26	10,	48 71	
14.	4 F.	26	9,	6 6	4差	A.	26	6,	68	26	7 ;	71	
15.	8 F.	26	11,	54	10	_	26	9,	25	* . *	10,	75	
16.	10 A:	26	10,	26	8	F.	26	7,	ig	26	8,	66	
17.	10 A.	27	2,	95	• 🚣	F.	26	iı,	34	¥7	i,	60	
18.	6 A.	27	3 ,	79	4	F.	27	5,	6 0	27	5,	55	
19.	10 A.	27	3,	94	2.	Ą.	27	2,	16	27	2,	63	
20.	4 F.	27	4,	27	10	A	26	11,	5 1	27	2,	19	
21.	12 Mittag	26	.10,	33		À.	2Ġ	7, 5,	98	26	9, 6,	45	
22.	2 A.	26	7,	5 5		F.	26			²⁶		<i>55</i>	
23.	10 A.	26	11,	81	5	F.	26	7,		26	10,	1245	
24.	10 A.	26	9,	83	10	\mathbf{F}_{i}	26	7,	4-		8,	45	
25.	10 Λ.	27	1,	. 3 0	5章	F.	26	10,	58	27	b,	15	
26.	4 F	27	Ö,	45		A:	26	9,	3 0		10.	87 28	
27.	4½ F.	26	iι,	08		A.	26			26	8,	28	
28.	10 A.	26	10,	04	41/2	F.	26	8,	3 5	26	9;	62	
Im g alla Mon.	den Sten A.	27	4,	3 5	de 22te		26	5,	5 6	26	113	96	
·					,				·				
								•	-	\			
and the second		سنہ کاک	د ندون			1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		700 . 1.1.7	\$1		and property	- 96.	

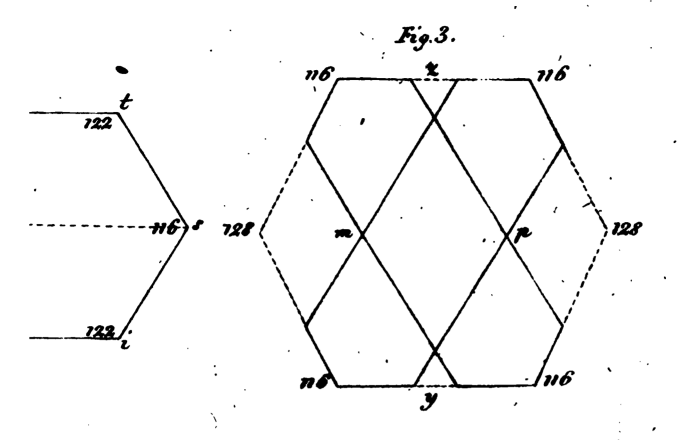
•

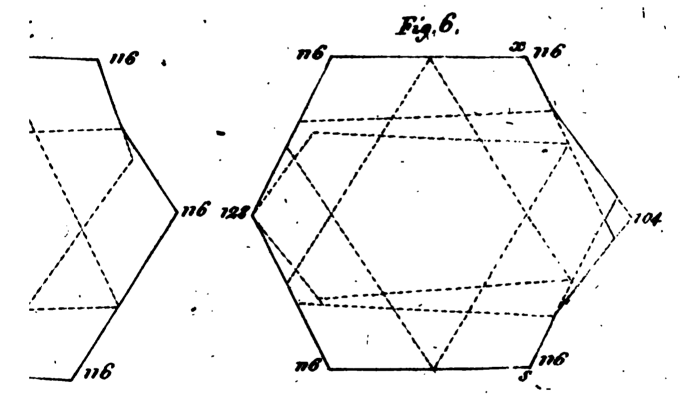
Thi	rmom	eter.	Ну	gro	neter.	Winde.				
Mạ- xim-	Mi- him.	Me- diam	Ma- kim.	Mi- nim.	Me- dium,	Tag.	Nacht.			
5,5 2,2 5,3 2,8 2,6	1,7 0,7 2,0 0,0 —1,4	2,65 1,65 2,60 1,24 0,62	641 657 652 622 653	584 527 494 549	615.9 627,3 600,0 580,0 475,5	NW. 2. 3 NW. 2 NW. 2 SO. 1 OSO. W. 1	NW. 2 NW. 2 WNW. 1 OSO. 2 WSW 2			
3,5 5,4 5,7 5,9 6,7	1,0 2,2 2,7 1,8 4,0	2,38 4,07 4,67 5,25 5,34	725 679 666 666 698	597 582 604	680,3 649,7 639,4 639,0 667,1	WSW. 1 W. 2. 3 WNW. 2 WNW. 2. 3 WNW. 2	W 2 SW. 1 NW. SW. 2 W. 2			
5,0 2,2 2,2 7,0 2,7	-0,2 -1,4 0,6 2,0 1,2	3,07 0,58 1,23 4,82 1,97	700 606 722 719 745	570 504 591 568 684	647,7 568,3 668,5 645,5 715,9	WNW. 2 SO. 2 NW. 2 SW. 2 W. 2	O. N. 2 NW. 2 WSW. 2 W. 2 SW. 5			
3,6 2,9 6,1 5,2 5,0	1,6 1,0 1,2 1,6 -2,0	2,59 1,95 4,47 3,41 0,26	724 764 706 684 659	720	705,6 734.8 655.3 646.8 554,2	WNW. 2 WNW. 2 SW. 1 SW. NW. 2 OSO.	WSW. 2 SW. 80. 1 SW. 2 NW. 1 OSO. 2			
5,6 1,9 5,6 5,7 5,6	-0,7 0,7 0,5 1,6 2,0	2,09 1,24 1,75 2,63 2,56	753 720 684 691 702	612 652 620	678,0 655,7 670,4 649,0 675,3	WNW. 2 WNW. 2 WNW. 2 WNW. 5 WNW. 2, 5	8W. 3 WNW. 5 W. 2 WNW. 3 W. 2			
5,6 5,0 4,0	2,0 1,5 1,8	5,62 2,53 2,61	727 715 720	650	680,9 677,6 681,3	SW. 2 SW. 5 NW. 3	WNW. 5 NW. 5 NW. SW. 8			
7,0	2,0	2,45	764	549	645,0		jan A			

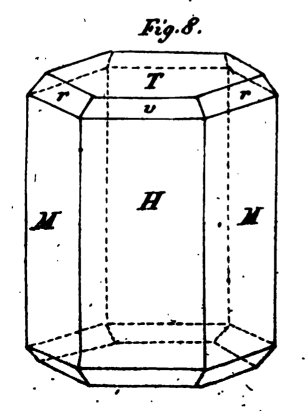
Monaistag.	•	itteru		Summarische Uebersich der Witterung,				
3 9 9 9 9 5 5 1 2 5 1 5 1 5 1 5 1 5 1 5 1 5 1 5 1	Vormittags, Tr. Regen Wind. Trab. Schnee. Tr. Regen. Wind. Trab Trab. Nebel. Trab Wind. Tr. Regen. Wind. Tr. Regen. Wind. Tr. Regen. Wind. Tr. Regen. Wind. Trab. Wind. Trab. Wind.	Nachmittags. Tr. Regen, Sturm. Tr. Wind. Regen Trab. Verm. Schön. Tr. Nebel. Regen. Trab. Tr. Regen, Sturm.	Naches, Trüb., Starm. Trüb., Wind. Trüb., Nebel. Verm. Wind. Tr Tr Wind Gewitt. Schön. Tr. Wind. Regen. Trüb. Heit r. Trüb. Wind. Trüb. Sturm. Regen. Schnee. Wind. Verm.	Heitere Tage Schöne Tage Vermischte Tage Vermischte Tage Traba Tage Tage mit Wind Tage mit Stutm Tage mit Nobel Tage mit Schnes Tage mit Regen Tage mit Gewitter Heitere Nachte				
14. 15.	Tr Regen, Wind. Trab. Wind. Reg.SchneeSturm Trab. Wind. Trab.	Trab. Wind. Vorm. Wind.	Regen. Wind. Tr. Tr.Regen.Schnee. VViud. Verm. Sturm. Trüb. Sturm. Trüb. Vind. Trüb. Windstill. Trüb. Verm. Heiter.	Vermischte Nächte Trube Nächte Nächte mit VVind Nächte mit Sturm Nächte mit Nebel Nächte mit Schnee Nächte mit Regen Nächte mit Gewitt. Herrschende VVin				
125. 125. 125. 125. 127.	Tr Schnes. Wind Tr.Schnes. Sturm. Tr Regen. Wind Tr. Regen. Wind.	Tr. Verm. Regen. Wind. Reg. Schnee. Wd. Tr. Wind. Regen Regen Sturm.	Tr. Vorm, Statm. Tr. Rogen, Wind. Tr. Vorm, Starm	VV. und VVNVV. Regen- und Schne 121/2 Linien. Zahl der Beoback tungen 265. Die Sonne war nichte Flecken.				
1	den vielen Gewi gebreiteten Gewi auf den 16ten un 14ten reichte nic Die mittlere Te	ttern und Stürme tter in der Nacht d diesen ganzen ! ht so weit.	n. Ich erinnere i t Vom 6ten auf de Tag, vom 26ten u ier um 21/2 Gr. l	namptsächlich wegenier nur an die assen 7ten, vom 15te und 27ten. Das vor nöhet als des Mim				

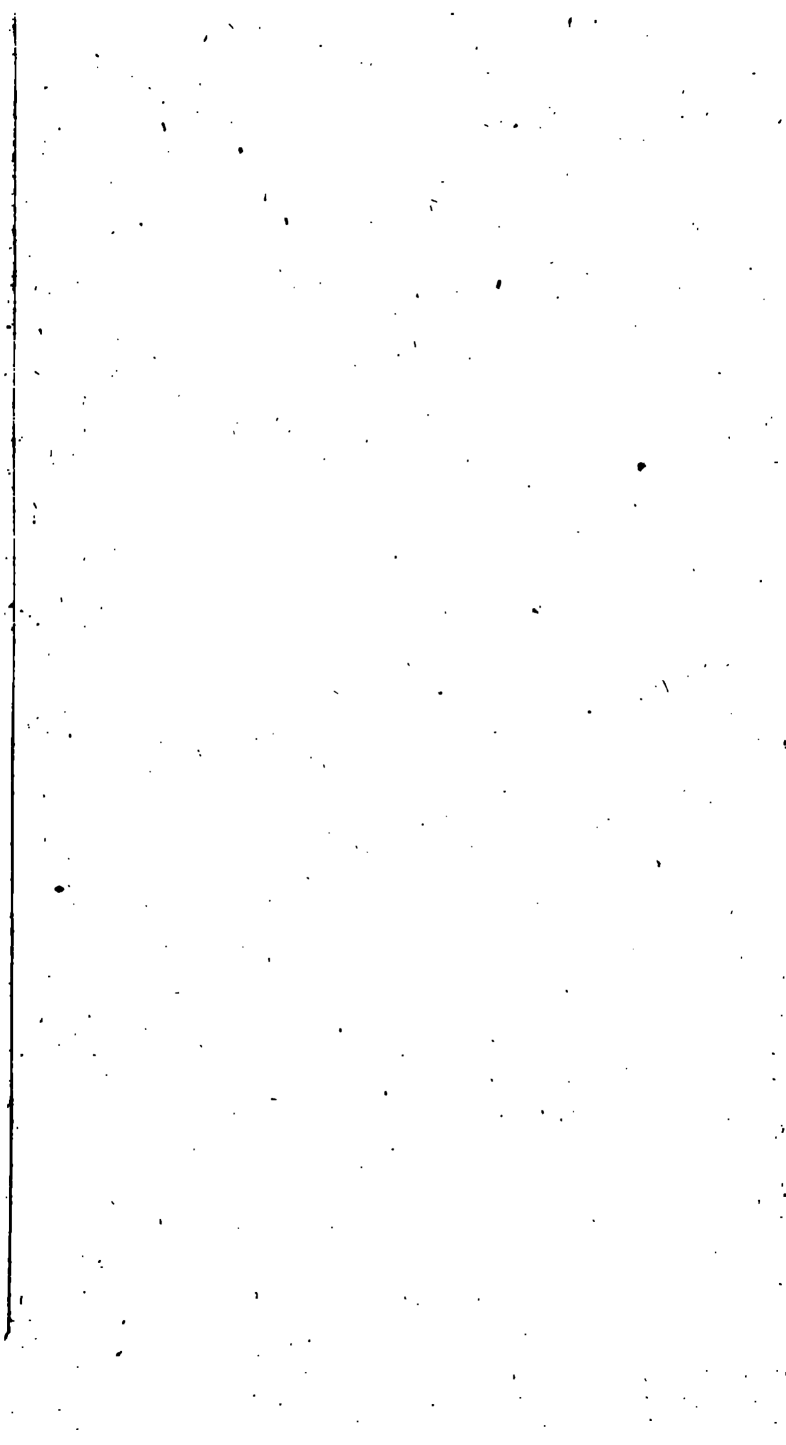












Neue Verlagswerke der Joh. Leonh. Schrag'schen-Buchhandlung in Nürnberg zur Jubilate-Messe 1817.

- Volkmar's Bekenntnisse und Lebensgeschichte. Aus dessen Papieren gezogen und herausgegeben von Sim. Erhardt, Prof. zu Nürnberg. 8. 1 Thlr. 3 gr. oder 1 fl. 48 kr.
- Schweighauser, Dr. Jac. Fried., Aufsatze über einige physiologische und praktische Gegenstände der Geburcshüsfe. gr. 8. 1 Thir. 6 gr. oder 2 fl.
- Martius, Dr. C. F. P., flora cryptogamica Erlangensis, sistems vegetabilia e classe ultima Linn. in agro Erlangensi hucusque detecta. Accedunt Tab. II. aeneae Muscos non-nullos et IV. lap. incis. Jungermannias germanicas foliosas illustrantes. gr. 8. 2 Thir. 16 gr. oder 4 fl. 50 kr.
- Goldfuls, Dr. G. A., über die Entwicklungsstufen des Thieres. Ein Sendschreiben an Hrn. Dr. News von Esenbeck. Mit 1 Tabelle. 8. 7 gr. oder 50 kr.
- Werneburg, Dr. J. F. Ch., merkwardige Phänomene an und durch verschiedene Prismen. Zur richtigen Wurdigung der Newton'schen und der v. Göthe'schen Farbenlehre. Mit 8 illum. Kupfertafeln. gr. 4. 21 gr. oder 1 fl. 30 kr.

Zeitschriften.

- Schweigger's, Dr. J. S. C., neues Journal für Chemie und Physik. 19 bis 21ter Band, oder Jahrgang 1817. 8 Thlr. oder 14 fl. 24 kr.
- Buchner's, Dr. J. A., Repertorium für die Pharmacie. III. Bd. in 3 Hesten. 1 Thlr. 12 gr. oder 2fl. 45 kr.

Unter der Presse befindet sich noch:

- Bancroft, C., neues englisches Farbebuch, oder gründliche Untersuchungen über die Natur beständiger Farben, und der besten Versahrungsart solche in der Farberei und Cattundruckerei hervorzubringen. Aus dem Englischen übersetzt vom Dr. J. A. Buchner, und mit Anmerkungen und Zusätzen begleitet von Dr. J. G. Dingler und W. H. Karrer. 2 Theile in gr. 8.
- Horn, Dr. Franz, freundliche Schriften für freundliche Leser, ites Bändchen, im 8.

Inhaltsanzeige.

•	Beite
Ueber den Arragonit und Strontianit, Vom Dr. Joh. Nop. racht. Prof. det Chemie und Minera-	5
Ausrug aus einem Schreiben des Hrp. Dr. Ruhland an den Hetansgebot	
Versuebe über die öligte Substanz der hollandischen Chaniker. Von Hen. Goli und Hebiquet. Vor- gele en im Institut zu Paris den 1. April 18:6. Ten bersetzt von A. Lagel in Wenchen.	
Applyse des Uries vom Rhiposeres und vom Ele- phanten. Itslenen in der Akad. der Wissenschaf- ten den 12. April. Yom Frof. Logal in Manchen.	
Eine nous Merhado die Correctionen bei Besten- mung des Volumens eines Geses wegen Bara- und Thermameterstand ohne Recunung zu machen. Vom Dr. Buchof.	
Resalitorbung eines Voltalischen Eudiameters. Von Guy - Lussue. Uebersetzt zus den Ann. de Chim. et de Phys. Pahr. H. 1817. pag. 18th. vom Dr. Bi- tthof.	187
nechachtungen ober die Wirkung des Königsvenmers auf des Spielieglauz. Von Robiques. Frei oberwetzt sun den Annales de Chimie et de Physique Pahr. H. ihm. pag. 16%. vom Dr. Buchof.	189
Ueber die mechanssche Structur des l'isone, die sich bei der Auflauung entwickelt, und über die Verbindungen der hinselerde im Gulseisen. Von J. J. Danitt. (Uebersetzt aus dem Jeurnal of Science and the arts edited at the royal institution.	
No. IV. Londen tile 7- 8- 2-8. vom Hersungeber Physikalische und chemische Verhandlungen der honigl. Gesellschaft der Westensanatsen au Goztingen vom Antenge der Jahres 2016. bis zum 23. Julius ihrt.	194
Ausung des metourologischen Tegebuches vom Prol Heinrich in Regenshung: Februar 1817.	
(am 8. July 1817. serzande.)	

esama as ama ascepted taka teana e amboa e tatata tatata (ta



Jour-nal

für

Chemie und Physik

in Verbi'ndung

mit . .

J. J. Bernhardi, J. Berteliut, C. F. Bucholz, J. 71
Dehereliter, J. N. Facht, C. J. Th. v. Geolikaft
J. P. Heinrich, C. 11'. F. Kastner, VV. A. Lampadius,
B. F. Link, J. L. G. Meinache, H. C. Oermedt,
L. H. Pfaff, R. L. P. Hand, T. J. Sechich, H. Striffens
P. Stroppever, A. Pagel,

herausgegeben

9 0 m

Dr. J. S. G. Schweigger.

Band 19. Heft 3.

Nirnberg, 1817.'

Anzeige

Das 4 Heft des 18 Bandes dieser Zeitschrift wird das Register enthalten, zunächst über die letzten sechs Binde, welches Herr Professor Meinecke in Halle, der im verflossenen Jahr sich um diese Zeitschrift 40 viele Verdierste erwarb, zu bearbeiten übernommen hat. Er wird, wie zum Schlusse des 15 Bandes Hoffnung gemacht wurde, bei Bearbeitung - desselben zugleich die früheren Register auf eine Art berücksichtigen, die das Nachschlagen erkeichtern und einen Ueberblick des Ganzen befördern soll. Eben darum aber erfordert die Bearbeitung dieses Registers etwas langere Zeit, welche der Leser, auf dessen Gewinn der Verzug herechnet ist, gewifs sehr gerne verstatten wird. Etwa mit Bd. 19. 11.4. wird zugleich das Registerheit, das nach der Bearbeitung des Herrn Professors Meinecke gewissermassen alle bisher erschienenen 18 Bände dieser Zeitschrift umfassen soll, ausgegeben werden können.

Martius, Dr. C. F. P., Flora cryptogamica Erlangensis, sistens vegetabilia e classe ultima Linn. in agro Erlangensi hucusque detecta. Accedunt Tab.II. aeneae Muscos nonnullos et IV. lap. incis. Jungermannias germanicas foliosas illustrantes. Norimbergae sumptibus J. L. Schrag. 1817. gr. 8. 2 Thlr. 16 gr. oder 4 fl. 50 kr.

Wir glauben die hier angezeigte Flora, als einen reellen Gewinn für die Pflanzenkunde, allen Botanikern empfellen zu dürsen, die sich für Kryptogamie interessiren, und, Kenner mögen entscheiden in wiefern wir zu dieser Voraussetzung berechtigt sind oder nicht. Auf 408. Seiten werden alle Pflanzen der 2. sten Classo des Linneischen Systems. die bis jetat, größtentheils durch den Herrn Verfasser selbst und seine Freunde, um Erlangen aufgefunden worden sind, in systematischer Ordnung aufgezählt, und Erlangen erhalt dadurch ein Verzeichniss seiner kryptogamischen Flora, wie es, unseres Wissens, noch keine Gegend Deutschlands aufzuweisen hat. Wahrend sich dieses Werk an die von Herrn Prof. Schweigger und Hrn. Dr. Körte bei Palm in Erlangen herausgegebene: Flora Erlangensis, welche die ersten 23. Classen Linne's enthält, in Hinsicht der innern Einrichtang, so wie im Formate anschliesst, weicht sie doch in der Ausarbeitung selbst auf eine solche Art von derselben ab, wie es diese mikroskopischen Bürger des Psanzenreichs, womit sie sich beschäftigt, nothwendig machen. Fast alle Gattungen (Genera) 199. an der Zahl, sind neu, und etwas ausführlich

Bemerkungen

über ein krystallinisches Kupferhüttenproduct, den sogenannten Kupferglimmer.

Von

den Professoren STROMEYER und HAUSMANN.

I.

Aeussere Beschreibung des sogenannten Kupferglimmers und metallurgische Bemerkungen über sein Vorkommen; von dem Professor Hausmann.

Mit dem passenden Namen Kupferglimmer bezeichnen die Harzer Metallurgen ein ihnen sehr verhaßtes, krystallisirtes Hüttenproduct, welches unter gewissen Umstanden in einer innigen Verbindung mit den auf den Oberharzischen Silberhütten bei Clausthal, zur Altenau, zu Lautenthal, St. Andreasberg und auf den Hütten am Unterharze unweit Goslar gewonnenen Gahrkupfer vorkömmt, und darum so verhalst ist, weil die Kupfer die dasselbe führen, und daher glimmrige Kupfer genannt werden, hart und sprode und zu manchem Behuf, z. B. zur Messingfabrication untauglich sind. Bisher war die wahre Natur dieses, auch in Hinsicht seines Aculseren merkwürdigen Körpers, unbekannt, daher es auch nicht möglich war, auf diese Kunde gegründete, richtige Maassregeln gegen zeine Verbannung zu ergreifen. Die gewöhnlichste Meinung Journ. f. Chem. w. Phys. 19. Bd. & Hafts

war: dass der Kupferglimmer Arsenikalischer Natur seyn möchte, weil man überhaupt auf den Hütten geneigt ist, üble Eigenschaften, die sich an diesem oder jenem Producte zeigen, dem Arsenik zuzuschreiben, der doch oft unschuldiger ist, als man glaubt. Der schon seit langerer Zeit verstorbene. verdiente Hüttenreiter Brüel zu Zellerfeld, der, in der tresslichen Schule Cramers gebildet, selbst gute chemische Kenntnisse besass und chemische Untersuchungen achtete, theilte dem unsterblichen Klaproth von dem Kupferglimmer mit, erhielt aber von diesem nur eine Nachricht über eine vorlaufige Untersuchung des Productes, nach welcher es hauptsächlich Kupfer im oxydirten Zustande enthalten sollte*). Ohne Zweisel versteht Schluter unter den gelben Flinkern, von denen er bei Gelegenheit der Beschreibung der Gahre von Kratzkupfern sagt **): dass sie sich aus- und inwendig an den Kupfern in um so gröserer Menge befanden, je schlimmer sie seyen, den Kupferglimmer. Außerdem finde ich aber weder bei ihm, noch bei einem anderen metallurgischen Schriftsteller eine genaue Nachricht von diesem Producte. wiewohl es auf einigen der vorhin er wahnten Hütten nicht zu iden ganz seltenen Erscheinungen gehört und vormals noch häufiger vorgekommen seyn soll.

Der Kupfeiglimmer erscheint in seiner Verbindung mit dem Gahrkupfer in Gestalt kleiner kry-

^{*)} Ich verdanke diese Notiz meinem lieben Freunde, dem Herrn Bergsecretair Brüel zu Andreasberg, dem Sohne des Hüttenreiters Brüel.

^{**)} Grändlicher Unterricht von Hüttewerken Cap. CXVIII. §. 10. pag. 520.

stallinischer Blätter, von einer zwischen Goldgelb und Kupferroth das Mittel haltenden Farbe und einer glatten, metallisch glanzenden oder starkglanzenden Oberfläche. Bei genauerer Betrachtung findet sich, dass die Blättchen oft eine regulär sechs, seitig tafelformige Gestalt haben, welche Krystalle, bei einer nicht messbaren Stärke, wohl den Durchmesser von einigen Linien erreichen. Diese Krystallblättchen sind überaus innig mit dem Kupfer verbunden. Das Kupfer ist oft so davon eingehüllt, dass man die glimmrige Masse für weit stärker halt als sie wirklich ist, indem sie doch nur einen höchst zarten Ueberzug des gemeiniglich eine rauhe oder zellige Obersläche besitzenden Kupfers bildet, und demselben auf eine bewundernswürdig gleichformige Weise beigemengt ist, etwa wie der Graphit dem Roheisen. Davon überzeugt man sich erst vollkommen, wenn man das glimmrige Kupfer mit Saure behandelt, wobei hochst zarte, schuppige Theile zurückbleiben. Diese haben nun ein anderes Ansehen als zuvor, eine vollkommner goldgelbe Farbe und Durchscheinheit *), wodurch sie schon verrathen, dass sie nicht metallischer Natur seyen, welches man, so lange sie mit dem Kupfer verbunden sind, zu glauben geneigt ist. Die chemische Analyse meines verehrten Kollegen und Freundes hat gezeigt: dass der Kupferglimmer ein Thauptsachlich aus Kupfer - und Antimonium - Oxyd in Verbindung mit etwas Blei Silberoxyd, Kieselerde und Spuren von Eisenoxyd und Schwesel zusammen-

ş

o) Wegen der großen Zartheit der krystallischen Schuppen lassen sich von ihnen keine andern, als die hier bemerkten, äußeren Kennzeichen angeben.

gesetzter Körper ist; daher man ihn als eine krystallisirte Schlacke betrachten muss, die sich wahrend des Processes des Kupfergahrens durch Oxydation von Kupfer und einiger mit demselben verbundener fremdartiger Theile bildete, aber nicht ganz mit der übrigen Gahrschlacke sich von dem Kupfer trennte, sondern vermöge einer bedeutenden Adhasionskraft an dem Kupfer kleben uhd mit demselben gemengt blieb. Werden solche glimmrige Kupfer weiter verarbeitet, so mag vielleicht ein Theil der in dem Glimmer enthaltenen fremdartigen Oxyde wieder reducirt werden und in das Kupfer zurückgehen. Auch ist es nicht unwahrscheinlich, dass Gahrkupfer, welche vielen Kupferglimmer zeigen, selbst oft einen nicht durch Oxydation ausgeschiedenen Antheil von Antimonium, Blei, vielleicht auch von Silicium enthalten, und darum spröder und härter als andere Kupfer sich zeigen. Dafür scheint auch zu reden, dass manche Krätzkupfer zwar eine gelblichere Farbe zeigen, und dabei hart und sprode sind, aber keine Glimmertheile enthalten. die man dann auch wohl uneigentlich glimmrige Kupfer nennt.

Durch die Auffindung der vorhin bemerkten Bestandtheile des Kupferglimmers wird nun auch darüber Licht verbreitet, warum dieses Product nur bei gewissen Gewinnungsarten des Kupfers, unter gewissen Umständen erzeugt wird. Der Kupferglimmer erfolgt nämlich vorzüglich da, wo sich die Kupferarbeit an die Silber – und Bleiarbeit reihet; bei den Kupfern, welche aus den Rückständen der Bleiarbeit erhalten werden, den sogenannten Kratzkupfern, die einer Saigerung unterworfen werden. Es ist eine bekannte und bei den Hütten-

processen wohl zu berücksichtigende Erfahrung, dass da, wo verschiedenartige Metalle in Berührung kommen, und von einander geschieden werden sollen, es höchst schwer, wo nicht unmöglich ist, kleine Antheile des einen aus der großen Masso des anderen zu scheiden *). Daher halten die Kupfer, welche aus den Rückständen einer Bleiarbeit gewonnen werden, mehr und weniger von dem Bleie und anderen etwa noch mit demselben verbundenen Metallen zurück; so wie bei der Saigerung der Kupfer stets etwas Blei und mit ihm Silber in den Kupfern zurückbleibt, wodurch diese an Güte verlieren. Waren die Rückstände von der Bleiarbeit antimonialisch, oder enthielten die zur Saigerung angewandten Bleie Antimonium, so musste auch davon ein Theil bei dem Kupfer zurückbleiben und vielleicht ein großerer Antheil davon als vom Bleie, durch die Wirkung der großeren

^{*)} Aus diesem Grunde ist es von der höchsten Wichtigkeit, eine so viel wie möglich reine mechanische Scheidung der chemischen Aufbereitung vorangehen zu lassen, damit man so wenig wie möglich veranlasso, dass bei den metallurgischen Processen verschiedene Metalle sich mit einander chemisch vereinigen. Wie nachtheilig es auf die rein darzustellenden Producte wirkt, wenn verschiedenartige Erzgemenge mit einander chemisch aufbereitet werden, zeigen u. A. die Beispiele von Fahlun und vom Unterharze. Konnten die Oberharzischen Bleiglanze völlig rein vom Kupferkies geschieden werden, so würden nicht alle dort eizeugten Bleie einen kleinen Kupfergehalt behalten, welcher macht, dass sie im Handel nicht so hock ausgebracht werden konnen, als die von Kupfer reineren Englischen Bleie.

Verwandtschaft des Bleies zum Silber und des Antimeniums zum Kupfer.

Dass die Erze, die in die Oberharzische Bleiarbeit kommen, oft antimonialisch sind, ist ausgemacht. Von den Andreasbergischen Erzen ist dieses schon in einer alten Schrist hemerkt*). Wenn
auch gleich dem Bleiglanze selbst nicht der Antimoniumgehalt zuzuschreiben seyn dürste, so ist dagegen der Antimoniumgehalt des mit einbrechenden
Rothgiltigerzes, des Silberspiessglanzes, des Schwarzgiltigerzes und Bleisahlerzes sehr bedeutend **). Hin
und wieder kömmt auch zugleich Grauspiessglanzerz
vor und noch weit seltner Gediegen Spiessglanz, welche Minern aber wegen ihrer Seltenheit nicht in
Betracht kommen können. Dass der Antimonium-

[&]quot;Nutz und sonderbahre Ersindung einer neuen Saigerung und Erzbeizung In dieser zu Frankfurt und Leipzig i. J. 1690. in Duodez herausgekommenen Schrift, deren Versasser sich nicht genannt hat, steht pag. 180.

"Es sind die Andreasberger gantz unrechter Meinung,
"wenn sie glauben, dass ihr grober Glantz (Bleiertz)

"tein rechter Bleiglantz seye, nichts wenigers als das"selbe, sondern, es ist ein rechtes antimonialisches
"Ertz, ja! nichts anders als eine silberhaltige Minera
"Antimonii." — Vermuthlich ist hiermit der auf den
Andreasbergischen Gängen mit einbrechende Silberspiessglanz gemeint, der in damaliger Zeit noch wohl mit
Bleiglanz verwechselt werden konnte.

berg in einer eignen Arbeit, von den ärmern Bleiglanzen getrennt, zu Gute gemacht; aber die Rückstände derselben gehen doch in die Bleizrbeit über, daher auch der größere Theil des Antimoniums mit in diese gelangt.

gehalt jener Erze zum Theil in die Rückstände übergehet, aus denen dort die Krätzkupfer gewonnen werden, beweisst die große Menge von weifsem Spiessglanzoxyd, welches sich bei dem Verblasen der Schwarzkupfer im Reverberirofen bildet. Es erzeugen sich dabei starke Dämpfe, welche den Ofen und die Schlotte weiß beschlagen, welcher Beschlag, nach einer damit vorgenommenen Untersuchung, als Hauptbestandtheil Antimoniumoxyd, in Verbindung mit etwas arsenigter Saure enthält. Der Clausthaler und Lautenthaler Bleiglanz ist häufig mit Antimonium haltendem Bleischweif verbunden; und außerdem brechen, zumal auf dem Rosenhöfer Grubenzuge bei Clausthal, noch Schwarzgiltigerz und Spiefsglanzbleierz mit dem Bleiglanze ein-In den Rammelsbergischen Erzgemengen ist wohl der geringste Antimoniumgehalt zu vermuthen. Auch . zeigt sich der Kupferglimmer bei den Unterharzischen Kupfern am seltensten.

Der Hr. Hütteninspector Seidensticker zur Ocker bei Goslar, dessen freundschaftlicher Güte ich die mehrsten Belehrungen über den Kupferglimmer verdanke, hat mir eine interessante Erfahrung über seine Erzeugung mitgetheilt, welche darin besteht, daß Bleie, die zur Saigerung von fremden Schwarzkupfern, die wahrscheinlich bei einer Krätzkupferarbeit erfolgt waren, angewandt und nachher wieder zur Saigerung Unterharzischer Kupfer gebraucht wurden, diese durchaus verdarben und glimmrig machten.

Aus diesen Beobachtungen und Erfahrungen über die Natur und Entstehung des Kupferglimmers sind nun auch die Regeln für das Verfahren

abzuleiten, welches man zur Vermeidung oder zur Verminderung seiner Bildung anzuwenden hat. Schwarzkupfern, aus denen glimmrige Kupfer zu erfolgen pslegen, ist ein sorgfaltiges Verblasen, wodurch der Antimoniumgehalt zum größten Theil wenigstens verjagt wird, ein gutes Verbesserungsmittel, wie solches auch die Erfahrungen auf den Oberharzischen Hütten gelehrt haben. Der sogenannte Pickschiefer oder der Abfall von den Darrlingen, darf nicht, wie solches bei der Kupfersaigerung häufig zu geschehen pflegt, wieder in das Schmelzen der Krätzschicht aufgenommen werden, indem dieser Abfall diejenigen Theile hauptsächlich enthalt, welche den Kupferglimmer erzeugen: eine Lehre, die sich durch die von dem Herrn Hütteninspector Seidensticker in früherer Zeit auf der Andreasberger Silberhütte gemachten Erfahrungen bewährt hat. Bleie, welche einen Antimoniumgehalt haben, muss man bei der Kupfersaigerung, wenn es zu vermeiden ist, nicht anwenden. Vielleicht würde auf die Ausscheidung und Verschlackung der den Kupferglimmer bildenden Theile bei dem Gahrmachen der Kunstgriff vortheilhast einwirken, den ich auf der Kupferhütte zu Röraas in Norwegen anwenden sah, und dessen man sich auch hin und wieder in England bedienen soll: dass man namlich kurz vor eintretender Gahre einen etwas ichten Holzspahn durch die Form in das im Gahrheerde befindliche Kupfer führt, wodurch ein lebhaftes Aufwallen in der Kupfermasse entstehet, welches die völlige Verschlackung der noch auszuscheidenden Theile befordert.

Am Schlusse dieser Bemerkungen erlaube ich mir noch eine Vermuthung über die Identität des Kupferglimmers und der Flimmern in dem bekannten Avanturin - oder Aventurin - Glase anzuführen. Die Fabrication desselben scheint noch nicht genau bekannt zu seyn, wiewohl man in mehreren technologischen Schriften angeführt findet, dass die Flimmern durch in die Glasmasse eingestreuete, fremdartige Theile bewirkt würden, namentlich durch Goldstaub, Blattgold, Talk oder Glimmer *). Von der Irrigkeit dieser Meinung kann man sich durch genauere Betrachtung des Avanturinglases leicht überzeugen. Die braune Grundmasse desselben kann durch Kapfer- und Antimoniumoxyd hervorgebracht werden, und die Flimmern haben die großte Aehnlichkeit mit dem Kupferglimmer, nicht allein in Hinsicht der Farbe und des Glanzes, sondern auch in Hinsicht der regular sechsseitig tafelformigen Krystallisation, die sie, mit dem Vergrößerungsglase betrachtet, nicht selten zeigen; worauf mich zuerst der Hr. Assessor Gahn zu Fahlun in Schweden aufmerksam gemacht hat. Meine Vermuthung scheint dadurch noch an Wahrscheinlichkeit zu gewinnen, dass zuweilen bei dem Kuptergahrmachen Schlacken fallen, die dem Avanturinglase sehr ähneln. Ich besitze solche von Biber im Hanauischen.

^{*)} S. u. A. Beckmann's Anleitung zur Technologie. 6te Ausg. pag. 433. — Schmieder's Versuch einer Lithurgik. II. pag. 23.

II.

Chemische Untersuchung des Kupferglimmers; von dem Professor Stromeyer.

Durch meinen sehr verehrten Freund und Collegen Herrn Professor Hausmann zur Untersuchung dieses merkwürdigen Korpers aufgefordert, habe ich mich dieser Arbeit mit Vergnügen unterzogen.

Zweck hinreichende Menge zu erhalten, löste ich das glimmerige Kupfer in diluirter völlig salzfreier Salpetersäure auf, und suchte die Auflösung bloß dadurch etwas zu beschleunigen, daß ich die, das Gemisch haltende Flasche der Sonnenwärme aussetzte. Nur auf diese Weise erhält man den Kupferglimmer völlig unzersetzt. Dagegen bei Anwendung eines stärkeren Hitzgrades und noch mehr bei Benutzung einer salzsäurehaltigen Salpetersäure derselbe stets eine theilweise Zersetzung erleidet, wodurch man sonst leicht veranlaßt werden kann zu glauben, daß das in ihm vorkommende Antimonium bloß damit gemengt ist, und vom Kupfer herrührt.

Diese Versuche wurden von mir sogleich bemutzt, um über die Menge des in diesem Kupfer
enthaltenen Glimmers Auskunft zu erhalten. Aus
nachstehenden, in dieser Absicht angestellten Versuchen, ergiebt sich der Glimmergehalt desselben
nahe zu 4 proCt. Auch ersieht man aus ihnen,
daß der Kupferglimmer in dem Kupfer sehr gleichformig vertheilt ist.

Anzahl Mange des an Menge des Gehalt des Viitel aus Grif te der gewandten daraus orbal- Kupfer, lim almmilit Lifferenz Figuranerarite tenen Kupfer, mets fin 100 chen Vorsammilite gen Kupfers. glimmers, glimmers, Theilen des mehan, cher Ver angewand.	5,9225 0,252					_
Gehalt des Vis Kupfer, lim sär mers in 100 che Theilen des av augewand- ten Kupfers	4,059	5,852	5,827	5,981	5,958	5,858
Menge des Gehalt des deraus orbal- Kupfer, lim tenen Kupfer, mers fri soo glimmers. Theilen des augewand- ten Kupfers.	7,046 Grm. 0,286 Grm.	- 261,0	0,270	0,403	- 125,0	- \$-go*t -
Anzahl Mange des an der gewandten ersuche. glimmeratii- gen Kupfers.	7,046 Grm.	5,114 -	7,055	±0,00¢	- 688,01	26,802
Anzahl der ersucke.	1	::	H	IV.	٧.	VL

Es ist übrigens sehr wahrscheinlich, dass in verschiedenen Kupfern dieser Art der Gehalt dieses Glimmers variirt, wie solches auch schon das verschiedene Ansehen dieser Kupferarten zu verrathen scheint.

In einem Platinlöffel über der Weingeistlampe, bis zum starken Glühen des Löffels erhitzt, schien der Kupferglimmer keine Veränderung zu erleiden, außer daß er sich, noch ehe der Löffel zum Glühen kam, braun fürbte und undurchsichtig wurde, und

diese Farbe während der Dauer des Erhitzens beibehielt. Nach dem Erkalten nahm er aber seine vorige Farbe und Durchsichtigkeit wieder an.

Auch vor der Marcetschen Lampe konnte ich ihn in einem mit einem kleinen Deckel versehenen Platinlöffel nicht zum völligen Flus bringen, sondern er sinderte nur stark zusammen und blieb nach dem Erkalten jetzt braun gefärbt. Ließ ich aber den Flammenkegel dieser Lampe unmittelbar darauf wirken, so floß er sogleich zu einem dunkel fast schwarzbraunen Glase zusammen.

In fliessendem Borax getragen, löste er sich in demselben leicht unter einigem Aufschäumen auf, indem er den Borax gelblich braum färbte; und ihm stellenweise ein avanturinartiges Ansehn ertheilte. Auf Zusatz von Salpeter anderte sich aber die gelblich braune Farbe in eine grünlich blaue um.

Unter den verschiedenen von mir zur Aufschließung des Kupferglimmers angewandten Mitteln eptsprach nur allein Salzsäure. Diese löst ihn im hochst concentrirten Zustande mit Unterstützung der Wärme bis auf einen geringen kaum 1½ Procent betragenden Rückstand auf, welcher sich wie alaunerdehaltige Kieselerde verhielt. Die Auflösung geht ohne alle Gasentbindung vor sich und gelingt am sichersten und ohne einen zu großen Aufwand von Säure, wenn man sie in einer Retorte vornimmt.

Diese Auflösung hatte anfangs eine gelblich grüne Farbe, nahm aber beim Erkalten einen stärkern Stich ins Grüne an. Hinreichend concentrirt schofs sie fast ganz in blass grün gefärbten Nadeln

an, und bis zur völligen Trockenheit verraucht hinterblieb ein schmutzig braun gefärbter Rückstand, welcher durch Anziehen von Feuchtigkeit sich grün färbte.

Zur genauern Ausmittelung ihrer Bestandtheile wurden folgende vorlaufige Versuche damit vorgenommen:

- a) Mit Wasser versetzt entstand darin augenblicklich ein reichlicher weißer Niederschlag, der dem Sonnenlichte ausgesetzt sich nach einiger Zeit etwas violet färbte, und beim nachherigen Auflösen in mäßig concentrirter Salzsaure eine geringe Menge Hornsilber hinterließ.
- b) Aus der salzsauren Auflösung dieses Niederschlags sonderten sich beim starken Verdünsten einige weißgefärbte Nadeln aus, welche sich bei naherer Prüfung als salzsaures Blei zu erkennen gaben. Nachdem diese mittelst salzsaurehaltigem Alkohol geschieden worden waren, verhielt sich die rückständige Flüssigkeit wie eine reine salzsaure Antimonialauflösung, und gab sowohl mit Schwefel- Wasserstoffsäure als auch mit schwefelwasserstoffsaurem Ammoniak einen reinen orangefarbenen Niederschlag.
- c) Die durch Wasser vom Antimonium befreite Auflösung (a) hatte ihre grünliche Farbe mit einer blauen vertauscht. Ein polittes Eisenblech hineingetaucht, überzog sich sogleich mit einer Kupferhaut. Mit Blutlaugensalz versetzt, gab sie einen starken schön braunroth gefärbten Niederschlag. Aetzkali brachte darin einen reichlichen Niederschlag von Kupferhydrat zu wege, welcher bei Anwendung von Wärme

sich sehr schnell in Kupferoxyd zersetzte; und die durch atzendes und kohlensaules Ammoniak anfangs darin verursachten Niederschläge lösten sich durch ein Uebermaass derselben bis auf einen höchst geringen schmutzig weissgefarbten Niederschlag wiederum auf. Dieser ergab sich bei näherer Prüfung aus etwas Antimonium und einer Spur Eisenoxyd zusammengesetzt. Durch salzsauren Baryt wurde sie anfangs nicht getrübt, indessen entstand dadurch nach Verlauf von einigen Minuten doch eine geringe Trühung, welche auf Zusatz von Salzsaure nicht verschwand.

Auflösung, dass der Kupferglimmer hauptsächlich aus oxydirtem Kupfer und Antimonium besteht und außerdem noch etwas Bleioxyd, Silberoxyd, Eisenoxyd, Kieselerde und Schwefel enthält.

Zugleich wird es aus dem Verhalten des Kupferglimmers beim Zusammenschmelzen desselben mit Borax und Salpeter, so wie auch aus der anfänglichen Färbung seiner salzsauren Auflösung sehr wahrscheinlich, dass das Kupfer in demselben als Kupferoxydul vorkömmt. Der Umstand, dass eine beim Ausschluß der Lust angesertigte Auslösung dieses Glimmers unmittelbar mit Aetzkali im Uebermaas versetzt keinen reinblauen, sondern einen blaulich grünen Niederschlag giebt, der hin und wieder ins Gelbliche spielt, scheint diese Vermuthung vollends zu bestätigen. Die Unauslöstichkeit dieses Glimmers in der Salpetersäure und Schweselsäure und die Schwierigkeit, mit welcher er, selbst von, der Salzsaure ausgenommen wird,

lassen ferner mit großer Wahrscheinlichkeit vermuthen, dass das Antimonium im Zustande des
weißen Oxyds oder der antimonigen Saure darin
enthalten ist. Woraus dann hervorgehen würde,
daß dieses krystallinische Hüttenproduct ein antimonigsaures Kupferoxydul sey, für welche Meinung auch das aufgefundene Mischungsverhältniße
des Kupfers und Antimoniums zu sprechen scheint.

Da dieser Glimmer nach der Meinung der Hüttenleute durch Arsenik erzeugt werden soll, so unterwarf ich noch eine Partie desselben der Schmelzung mit kohlensaurem Natron, dem ich einen geringen Zusatz von Salpeter beigefügt hatte. Allein die durch Aufweichen der Masse in Wasser erhaltene Flüssigkeit gab, nachdem sie mit Sälpetersäure gehörig gekocht und neutralisirt worden war, weder mit Bleisolution, noch mit Silbersolution etc. einen auf die Gegenwart eines Arsenikgehalts deutenden Niederschlag.

Eben so wenig konnte man in der längere Zeit über Kupferglimmer in Digestion erhaltenen Salpetersäure Spuren dieses Metalls entdecken, woraus sich also dessen ganzliche Abwesenheit in dieser Substanz ergiebt und zugleich das Irrige obiger in Betreff der Erzeugung desselben angeführten Meinung zur Genüge erhellt.

Durch diese Versuche über die Mischung dieses krystallisirten Hüttenproducts im Allgemeinen belehrt, schien es mir nun auch nicht ohne Interesse zu seyn, das Verhältniss seiner Bestandtheile kennen zu lernen. Zu dem Ende wurden 1.59 grm. des auf die angezeigte Weise gewonnenen Kupferglimmers nachstehender Behandlung unterwerfen.

- A) Diese 1,39 Grm. Kupferglimmer wurden zuerst in Salzsäure aufgelöst, und die Auflösung, ohne zuvor die dabei hinterbliebene Kieselerde davon zu trennen, noch in der Retorte zur Entfernung der überschüssigen Saure bis zur Krystallisation des salzsauren Kupfers verdünstet, worauf ich sie mit einer zur Fällung des Antimoniums hinreichenden Menge Wasser versetzte. Das Gewicht des hierdurch entstandenen und durch Filtration von der Flüssigkeit geschiedenen Niederschlags betrug 0,650 Grm.
- B) Beim Auflösen dieser 0,650 Grm. in mäßig concentrirter Salzsäure hinterblieben 0,0225 Grm. eines violet gefärbten Rückstandes. Dieser nahm beim Glühen in einem Platinloffel über der Weingeistlampe eine weiße Farbe an, unter Anschmelzung einiger Kügelchen von Hornsilber, deren Menge etwa 0,0025 Grm. betragen mochte. Der durchs Glühen weiß gebrannte Antheil dieses Rückstandes besaß alle Eigenschaften einer etwas Alaunerde haltigen Kieselerde.
- C) Die in (B) gewonnene salzsaure Antimonialauflösung wurde zur Ausscheidung des darin befindlichen salzsauren Bleis, bis zum Auskrystallisiren desselben verdünstet, welches mittelst salzsäurehaltigem Alkohols davon getrennt 0.046 Grm. am Gewichte betrug.
- D) Nachdem aus der in (C) hinterbliebenen Antimonialauflösung sowohl der Alkohol als auch die überschüssige Salzsaure durch Verdünsten wieder fortgeschaftt worden waren, wurde sie durch Wasser gefällt. Der hierdurch entstan-

...

ď,

dene Niederschlag wog scharf getrocknet 0,538 Grm. und bis zum anfangenden Gelbwerden geglüht 0,505 Grm. Er lösete sich in Salzsäure mit Unterstützung der Wärme ohne Hinterlassung des geringsten Rückstandes auf, und die Auflösung zu schwefelwasserstoffsaurem Ammoniak gesetzt, gab damit den reinsten Goldschwefel.

E) Nun wurde die in (A) von der Fällung des Antimoniums hinterbliebene Kupferauslosung zuerst von Neuem zur Krystallisation verdunstet, und dann in Alkohol aufgenommen, wobei sich salzsaure Bleinadeln aussonderten, deren Gewicht 0,024 Grm. ausmachte.

freite salzsaure Kupferauflosung wurde jetzt abermals zur festen Salzmasse abgeraucht und dann in einer reichlichen Menge Wasser wieder aufgelöst. Hierdurch schieden sich aus derselben noch 0,0255 Grm. basisch salzsaures Antimonium aus, die nach dem Glühen bis zum anfangenden Gelbwerden noch 0,022 Grm. wogen.

G) Nachdem das salzsaure Blei und Antimonium auf diese Weise aus der Kupferauflösung geschieden worden waren, brachte ich sie zum Kochen, und fällte nun durch atzendes Kalidas Kupferoxyd daraus. Dieses wog scharf getrocknet 0,893 Grm. und nach dem Glühen in einem Platintiegel 0.779 Grm.

H) Die nach der Fällung des Kupfers durch Aetzkali hinterbliehene Flüssigkeit erlitt weder beim
Zusatz von Säuren eine Trübung, noch färbte
sie sich merkbar bei ihrer Versetzung mit
schwefelwasserstoffsaurem Ammoniak, und lieJourn. f. Chem. u. Phys. 19. Bd. 3. Heft.



ferte beim nachherigen Verdunsten reines Digestivsalz.

I) Das in (G) gewonnene Kupferoxyd loste sich in diluirter Salpetersäure leicht und vollständig auf. Die Auflösung erlitt durch Schwefelsäure keine Fällung, und der durch Ammoniak anfangs darin bewirkte Niederschlag lösete sich bis auf eine höchst geringe Menge Eisenoxydhydrat, deren Menge als Oxyd berechnet, kaum 0,001 Grm. ausmachen mochte, völlig wieder auf.

Aus den zu dieser Analyse angewandten 1,59. Grm. Kupferglimmer sind demnach erhalten worden:

alaunerdehaltige Kieselerde nach B. 0,0200 Grm. Hornsilber nach B. . . . 0,0025 —

salzsaures Blei nach (C. 0,46 Grm.) 0,0700 —

basisch-salzsaures Antimonium nach

(D. 0.503) (F. 0.022) 0.5250 —

Kupferoxyd nach G. . . . 0,7790 — Eisenoxyd nach I. 0,0010 —

Oder berechnet man das Hornsilber, salzsaure Blei, Kupferoxyd und basisch-salzsaure Antimonium als Silberoxyd, Bleioxyd, Kupferoxydul und weisses Antimoniumoxyd; so haben die 1,39 Grm. desselben geliesert:

alaunerdehalti	ge	Kie	esel	erd	•	.•	•	0,0200	Grm.
Silberoxyd	•	•	•	•	•	•	•	0,0022	
Bleioxyd .	•	•	•	, 🍎	•	•	•	0,0564	
Kupferoxydul		• .	.♦	•	•	•	•	0,7020	
Eisenoxyd.								<u> </u>	 ,
weises Antin	10p	iun	xon	yd	•	•	•	0,5150	~~
	·							1,2966	400
				V	erlu	ıst	•	0,0934	

150

Hundert Theile des Kupferglimmers bestehen also aus:

		4							
Verl		Verlust		i	93.41 6,59 *)				
altig	er	Ki	esel	erde		• •	٠	i	1,58
						۴,	•	` •	0,07
8	÷	•	•	•.	ė	•	è	•-	0,16
•	÷	•	•	è	•	÷	ė	ė	4,05
atin	on	ium	OX	yd	•	•	•	•	3 7,05
							•	÷	<i>5</i> 0,5 0
	atin	atimon	atimonium	atimoniumox	atimoniumoxyd	ltiger Kieselerde	atimoniumoxyd altiger Kieselerde	atimoniumoxyd	altiger Kieselerde

Oder vertheilt man den dabei gehabten Verlust unter das Kupferoxydul und Antimoniumoxyd, und nimmt den in diesem Glimmer nach den oben erwähnten Versuchen noch enthaltenen Schwefel zu 0,08 Procent an, aus:

Kupferoxyd	ul	•	÷	ė	ė	ĩ	ě	•	ė	54,25	
weisem Ar	ıtin	ion	•	•	•	•	39,81				
Bleioxyd	•	•	•	•	ė	. •	•	, .	÷	4,05	
Silberoxyil	•	•	i	: •	•	é	i	ė	•	0,16	٠,
Eisenoxyd	•	i	•	• ,	•	•	•	÷	ė	0,07	
alaunerdeha	ltig	e F	Lies	ele	ebr	•		•	<i>.</i>	1,58	
Schwefel		ė	ė	` .	•	è		•	•	0,08	
•		•	•		•	•		غ ــ ـ		300.00	**

Dass sich aus dem bei dieser Analyse Statt gesundenen Verluste von 6,59 Procent wohl nicht auf einen etwanigen Gehalt von Kali oder Natron in dem Kupferglimmer schließen läset, sondern dieser etwas bei deutende Verlust wohl allein dem beizumessen ist, dass zu dieser Analyse selbst nur eine geringe Menge dieses Glimmers verwandt werden konnte; so habe ich geglaubt, es vernachlässigen zu können; denselben

Stromeyer und Hausmann

Bei einer andern, mit diesem Glimmer vorgenommenen Analyse lieferten 1,027 Grm. desselben:

alaunerdehaltige Kieselerde: . . . 0,014 Grm. basisch-salzsaures Antimonium nebst

Kupferoxyd nebst etwas Bleioxyd und

Dieses Resultat stimmt ziemlich genau mit dem der ersten Analyse überein, und beweiset nicht nur die Richtigkeit derselben, sondern macht es auch zugleich wahrscheinlich, dass dieses krystallinische Hüttenproduct ein constantes Mischungsverhältnis besitzt:

Da übrigens die erste Analyse mit einer vorzüglichen Sorgfalt durchgeführt worden ist; so gebe ich die Mischung des Kupferglimmers hier nur nach dieser Analyse an.

Als einen für die Kenntnis dieses krystallinischen Hüttenproducts und seiner Entstehungsart wichtigen Umstand bemerke ich hier noch, das ich das, diesen Glimmer führende Kupfer stets etwas Eisen-, Blei-, Silber- und Antimonium-haltig gefunden habe. Von dem Eisen und Blei zeigt sich darin nur eine Spur; dagegen steigt der Silber- und Antimoniumgehalt wohl auf 1000 bis 2

Diese Untersuchung verschaffte mir auch noch die Gelegenheit, die vom seligen Hildebrandt in die-

in dieser Hinsicht einer weitern Prüfung zu unterwerfen.

sem Journale Band II. Seite 169. mitgetheilten Bemerkungen über den gelben Niederschlag, welcher bei der Auflösung des Kupfers in Salpetersaure sich absetzt, zu berichtigen.

Aus dem Verhalten dieses gelben Niederschlages wird man auch, ohne dass ich dieses hier erst genauer auseinandersetze, leicht abnehmen, dass dieser von Hildebrandt irriger Weise für ein Hyperoxyd des Kupfers gehaltene Körper nichts anders als Kupferglimmer ist. Derselbe ist mithin keineswegs, wie Hildebrandt meinte, erst durch die Einwirkung der Salpetersäure auf das Kupfer erzeugt worden, sondern ist schon in dem von ihm für chemisch rein gehaltenen Kupfer enthalten gewesen.

Uebrigens gewährt dieses Vorkommen des Kupferglimmers einen neuen Beweiß von der innigen Adhäsion desselben zu diesem Metall, und macht es um so mehr begreißlich, warum die diesen Glimmer führenden Kupfer zur Messingfabrication untauglich sind. Vermuthlich wird man auch bei näherer Untersuchung solcher Messingsorten, die man aus Kupfern dieser Art bereitet hat, einen Gehalt dieses Glimmers antreffen.

Ueber

periodische Wiederkehr der Gewitter, und über den äußerst kalten und ungewöhnlich trockenen Wind, welcher mehrere Stunden nach den, mit Hagel vers bundenen Gewittern empfunden wird.

Erster Brief.

Von

dem Hrn. Grafen Alexander VOLTA, Direktor der Philosoph. Facultät auf der Universität zu Pavia.

An

Hrn. P. Configliachi, Prof. der Experimental-Physik an derselben Universität.

Aus dem Giornale di fisica, chimica etc. Tom. X. S. 17-27, übers. von C. Th. Kleinschrod, Assessor im K. Bair. General - Salinenrathe.

Sie erhalten hier, Freund, meine weiteren Beobachtungen und Ideen über die electrische Meteorologie *), zu welchen ich durch den gefassten Vor-

andere unseres rühmlichst bekannten Volta über verschiedene Gegenstände der besondern Physik folgen lassen zu konnen, muß als Fortsetzung von zehn frühher erschienenen Abhandlungen desselben Verfassers über electrische Meteorologie betrachtet werden. Die ersten neun sind eben so viele Briefe, welche an den

Ą.

satz gelangte, diesem angenehmen, noch eine reiche Erndte darbietenden Theile der Naturlehre meine besondere Aufmerksamkeit zu widmen. In der Ferien - Zeit ihres Lehramtes, in dem Sie mein Nachfolger wurden, werden Sie mir zur Seite an den schonen Ufern unseres Lario, am besten meine Beobachtungen, die ich Ihnen gegenwärtig mittheile, wiederholen, und auf diese Weise selbst die Folgenreihe bestätigen können, die ich so oft aus diesen Beobachtungen schöpfte.

Einige Erscheinungen bei Gewittern, und besonders die Bildung und Zurückhaltung des Hagels in der oberen Atmosphäre während des Zeitraums seiner oft so beträchtlichen Vergroßerung der einzelnen Körner waren die Gegenstände einer früheren von mir angestellten Untersuchung. Nun sollen Sie meine weiteren Verhandlungen tiber einige andere Symptome und Wirkungen, die denselben Gewittern nachfolgen, vernehmen, besonders in Hinsicht einer dieser Erscheinungen, welche zur Entwicklung neuer Ideen reichen Stoff darbieten wird. —

verewigten, vortresslichen Physiker, Pros. Lichtenberg in Göttingen gerichtet und von Pros. Brugnatelli in der Biblioteca fisica vom Jahre 1788. bekannt gemacht wurden. Der zehnte endlich ist jene Abhandlung über die Bildung des Hagels, welche im ersten Bande des gegenwärtigen Journales, nämlich im Jahre 1808. erschien.

Configliachi.

Die Uebersetzung der letsteren Abhandlung s. in Gehlen's Journal der Chemie, Physik und Mineralogie B. 7. 8. 67.

E.

Diese, bei näherer Untersuchung in der That wunderbare Erscheinung, ist eine gewisse tägliche und örtliche Periode, welche den Gewittern eigen ist; ich will nämlich hiemit jene besondere Neigung bezeichnen, vermöge welcher Gewitter eine ganze Reihe von Tagen hinter einander jedesmal um dieselbe Stunde, ja nochmehr, an demselben Orte, woselbst sie das erstemal zum Vorschein kamen, sich wieder erzeugen.

Man muss ein Gebirgs - Land, besonders in der Nähe von Seen, bewohnen, wie jenes, woselbst wir gewöhnlich den Sommer zubringen, wo die Gewitter im Verlaufe des Frühjahrs und Sommers so häusig, ja im Juni und einem Theil des Juli hindurch beinahe täglich erscheinen, man muss, sage ich, in Como wohnen, und in den Gegenden des Lario und Verbano, in Varese, Lugano, Lecco, so wie im ganzen Gebirge von Brianza, Bergamo etc., um sich selbst von einer solchen Periode zu überzeugen, namlich der Festsetzung der Gewitter an diesem oder jenem Orte, in irgend einem Thale, oder einer Gebirgs - Schlucht. --

Ich nehme an, dass gestern um die Mittagsstunde in der Tiese eines Thales, in dieser oder jener Bergklust ein Gewitter entstanden, und nach einiger Zeit mit oder ohne Platzregen wieder verschwunden sey, so dass sich noch an demselben Abend der heitere Himmel wieder gezeigt, und auch noch den solgenden Morgen angedauert habe. — Dieses schonen Ansehens ohngeachtet erwarten Sie gleichwohl heute um dieselbe Mittagsstunde, oder etwas später, trübe, offenbar gewitterschwangere Wolken, welche hier aus demselben Thale oder

dieser Schlucht aufsteigen, und entweder auf den Ott ihrer Entstehung beschränkt, oder sich weiter verbreitend, ein Gewitter wie am vorhergehenden Tage erregen werden. — Dasselbe wird den Tag darauf, so wie die folgenden Tage geschehen, immer werden sich die Gewitterwolken zur bestimmten Stunde bilden, und in dem gedachten Thale weit lieber, als in jedem andern, ihren Sitz haben, bis endlich ein Wind, oder eine andere bedeutende Veränderung in der Atmosphäre hinzukommt, wodurch diese Neigung zur Wiedererzeugung der Gewitter, sie sey nun welche sie wolle, gestört wird.

Man glaube ja nicht, dass diese Neigung von dem Orte selbst abhängig sey, in wieweit namlich das bezeichnete Thal, oder eine Gebirgsklust für sich selbst mit einer größeren Thatigkeit auf die Entstehung oder den Aufenthalt von Gewittern einzuwirken vermöchte; vielleicht in kurzer Zeit, indem sich eine andere ahnliche periodische Reihe von Gewittern bildet, wird es nun nicht mehr dieses, sondern ein anderes, (vielleicht das benachbar-te oder gegenüberliegende) Thal seyn, welches den Schauplatz der Gewitter-Erzeugung abgiebt. Die Ursache der neuen Gewitterbildung, welche sich an dem bezeichneten Orte wiederholt, muss daher mehr in einer besondern, dieser Luftschicht durch das Gewitter des vorigen Tages mitgetheilten Modification liegen, als in den ortlichen Verhältnissen, z. B. der Lage des Gebirges u. s. w. Diese andauernde Modification oder Wirkung eines früheren Gewitters aber, welche mehrere Tage hindurch auch bei der Wiederausheiterung der Ate mosphäre hier obwaltet, sey der Gegenstand ung rer kurzen Untersuchung,

Es ist mir unbekannt, ob andere Physiker en ne dergleichen periodische und locale Wiederkehr der Gewitter, besonders in ganz eingeschlossenen Thälern, beobachtet, und beschrieben haben, nur soviel kann ich sagen, dass mir von fremden Beobachtungen über diesen Gegenstand noch gar nichts bekannt geworden, sondern ich alles aus eigenen -Beobachtungen schöpfte. Ich mus hiebei gestehen, dats ich bei dem Anfange meiner Beobachtungen hierüber, schon vor vielen Jahren, lange nicht so sehr davon befremdet wurde, als in dem späteren Verfolgen meiner aufmerksamen Untersuchung, da ich eine größere Beständigkeit dieser Erscheinungen wahrnahm. - Wie manichfaltig, wie vergebens qualte ich mich oft, um eine genügende Erklarung derselben zu finden! So nahm ich z. B. die periodische Wiederkehr eines, oder mehrerer Winde an dem bezeichneten Orte an, allein was half mir diess, wenn ich nicht noch eine andere - eben so periodische Wirkung voraussetzte, welche diese periodischen Gewitter zu erzeugen vermöckte! Es würde also nothig seyn, vorerst eine Ursache für die genaue periodische Wiederkehr dieses Windes, oder dieser Masse von Winden aufzusuchen, worauf dann immer noch die Erklärung übrig bleiben würde, (und diese ist sehr schwer) wie es durch diese Winde bewirkt werden konne, das neue Gewitterwolken sich bilden, und an dem bemerkten Orte zusammen ziehen!

Also nur nach Vereinigung einer Summe von Erfahrungen mit besonderer Rücksicht auf die neuen Fortschritte der Wissenschaft im Fache der etmesphärischen Electricität, nach den aufmerksameten Beobachtungen der electrischen Meteorologie nunmehr angestellten neuen Untersuchungen über diese eben so besondere als merkwürdige Erscheinung der periodisch wiederkehrenden Gewitter an dem Ort ihrer ersten Entstehung, nur nach solch vorhergegangenen Entdeckungen und Untersuchungen glaube ich mich zur Genüge befähiget, um eine Erklärung dieser Erscheinungen zu wagen. —

Wenn man nach Wiederherstellung des heiteren Himmels ein neues Gewitter erscheinen und heranziehen sieht, gerade dahin, wo es den vorhergehenden Tag entstanden war, und seinen Hauptsitz hatte: so geht hieraus die Folge hervor, dass diess erste Gewitter, wenn gleich zerstreut und völlig verschwunden, dennoch etwas zurückgelassen habe, namlich eine gewisse Modification oder besondere Neigung in der Luftsaule, in welcher es weilte, wodurch die Uraache, die Erregung, und wenn ich so sagen dart, der Keim eines neuen Gewitters bewirkt wird. Aber worin soll diese Modification bestehen? Es lassen sich hier nur zwei Ursachen annehmen, entweder ein besonderer und bleibender electrischer Zustand derselben Luftschicht, oder eine beträchtliche und gleichmässig andauernde Veranderung ihrer Temperatur, Ich glaube indess, dass beide Ursachen hier Statt finden, und gemeinschaftlich zur Hervorbringung der in Frage stehenden Erscheinungen mitwirken.

Ich berücksichtige zuerst den electrischen Zustand, indem ich gegenwärtig meine Beobachtungen mit dem atmosphärischen Electroscop gans bei Seite setzen will, welche wenigstens meine Idee üben das Vorhandenseyn einer außerordentlichen Menge

Electricität in derjenigen Luftschicht, die ein Gewitter beherbergt hatte, zu bestätigen scheinen, da ich gewöhnlich an heiteren Tagen, welche auf ein Gewitter am Orte der Beobachtung gefolgt waren, die Zeichen der Electricität daselbst bedeutend stärker bemerkte; ich lasse, sage ich, solche Beobachtungen ganz außer Acht, da selbe weder in so großer Anzahl, noch so entschieden vorliegen, wie ich wünschte; denn diese blosse Erwägung schon würde zur Ueberzeugung hinreichen. Es ist leicht zu begreifen, dass diejenige Luftsäule, welche von einem Gewitterregen durchströmt wurde, electrisch werden musste, theils durch Mittheilung der starken Electricität, von welcher aller Regen dieser Art geschwangert ist, theils durch Hervorbringung einer neuen Electricität, welche durch den heftigen Fall dieses Regens hervorgehracht wurde, nach Hrn. Tralles Entdeckung über die starke Electricität, welche von hohen und reichen Wasserfällen erregt wird; (über welche Entdeckung und Anwendung derselben auf die electrische Meteorologie ich mich Ihnen bei anderer Gelegenheit schriftlich und mündlich mittheilte) es ist leicht, sage ich, zu begreifen, dass eine solche Lustschicht, welche durch Gewitter und Regen erschüttert wurde, während eines vollen Tages, und noch länger eine solche Masse von Electricität bei sich behalten konne, um die zerstreuten Dünste anzuziehen, und sich vor andern umliegenden Luftschichten damit zu beladen, in welchen nur die gewöhnliche Electricität des heiteren Himmels herrscht, folglich eine weit schwächere. Hiezu rechne man nun noch, dass das Erdreich, welches von dem Regen des vorhergehenden Gewitters durchnässt ist, gleichfalls durch

die starke Erwärmung von der Mittagssonne an jene über ihm stehende Luftsäule die Dünste in weit größerer Menge wieder abgeben muß, als dieß bei jeder anderen Luft der Fall ist. Hier ist nun reicher Stoff, hier ist die Quelle einer neuen, hinreichend starken Electricität, welche hiedurch unfehlbar hervorgebracht werden wird; (meiner anderweitig entwickelten, und heutiges Tages allgemein angenommenen Theorie über die Entstehung der atmosphärischen Electricität zu Folge) diese elastischen und durchsichtigen Dünste werden sich auf diese Weise in der eben betrachteten Luftschicht über den Sättigungs-Punct anhäufen, sich so zu blasenartigen Dampfen, Nebel oder Wolken gestalten; und diess um so dichter, je langer aus den bemerkten Gründen die Einströmung neuer und neuer Dünste und die Ansammlung derselben in dem gleichen Raume fortdauert; endlich wird sodann noch eine zweite Ursache mächtig zu ihrer Verdichtung beitragen. - Diese Ursache liegt in der außerordentlich kalten Temperatur, durch welche die bezeichnete Luftsäule in Folge jener Umstände zusammengezogen werden musste, welche nach meinen Beobachtungen bei der periodischen Wiederkehr eines Gewitters an ein und demselben Orte Statt haben. - In der That musste sich ja diese ganze Luftsäule in Folge des gestrigen Gewitters heute noch sehr erkaltet befinden; vor allem aber in jener Höhe, woselbst die Gewitterwolken verweilt hatten und hin und wieder gezogen waren. Diese gefrornen, oder doch dem Eispuncte sehr nahe stehenden Wolken, von denen einige bereits mit ganz oder zum Theile ausgehildeten Hagel-Schlossen angefüllt waren, mussten wohl der Luftschicht, die sie so lange inne hatten, beinahe dieselbe Temperatur, nämlich eine gleiche, oder fast
gleiche Kalte zurücklassen, wodurch nun diese Luftsaule weit mehr als die sie umgebende Luft-Revier
zur Verdichtung der fortwährend in selbe einströmenden Dünste befähigt wird.

Auf solche Weise nun entsteht die erste Wolke an dem bemerkten Orte, während der übrige Theil des Horizontes noch völlig heiter bleibt, es bildet sich allmälig eine Wolkenmasse, welche mit Hülfe immer neuer Ansammlung und Verdichtung von Dünsten zusehens immer 'dichter, immer schwärzer wird. Das neue Gewitter ist also nun bereits entetanden, und beginnt, immer zunehmend, und endlich ganz ausgebildet, Donner zu bewirken, wobei es entweder in dem Thale seiner Entstehung, wie diess auch zufalligerweise am vorhergehenden Tage der Fall war, verweilen, oder auch sich auserhalb desselben weiter ausbreiten, und einen größern Theil des Horizontes einnehmen wird, nach den jedesmal obwaltenden Neben-Umstanden. - Auch bemerkte ich, dass bisweilen, ja nicht selten, nur an dem bezeichneten Orte die ersten Anzeigen eines Gewitters entstehen, nächlich einige dunkle Wolken; einige Blitze und Donner; und diess nur kurze Zeit, worauf sich alles zerstreut und verschwindet. Auch diese Erscheinung beweiset indess hinreichend, dass auch hier jene von uns angenommene Neigung zur Wieder-Erzeugung der Gewitter zurückblieb, was es nun auch seyn mag, wodurch das drohende Gewitter, wiewohl schon einigermassen begonnen, nur durch irgend eine dazugekommene zufällige Ursache, z. B. einen unregelmässigen Wind, oder etwas anderes, zer-.

streut wurde. Sonach vermögen also verschiedene Umstände, welche durchaus unberechenbar sind, das entstandene Gewitter entweder in dem Thale seiner Entstehung zurückzuhalten, oder es außerhalh desselben mehr und weniger zu verbreiten, oder es endlich noch vor seiner völligen Ausbildung zu zerstreuen; indels wird immer an dem Orte, wo das Gewitter entstanden war, eine deutliche Neigung zu einer neuen Gewitterbildung am folgenden Tage zurückbleiben, so zwar, dass diese Bildung von demselben Orte aus, innerhalb desselben Thales oder derselben Gebirgs - Schlucht Statt findet, weil sich hier eine solche Luftschicht befindet, welche von selbst Mittelpunct und Basis eines neuen Gewitters wird. Und so verhält es sich in der That, ich bemerkte selbst diese Erscheinung in derjenigen Luftsaule, welche, wie ich sagte, von der Electricität des vorhergenden Gewitters, und was das wichtigste ist, von der Eiskalte desselben durchdrungen war.

Um über die Erkältung der Luft noch etwas zu sagen, mache ich hier auf ein anderes sehr bemerkbares Phänomen, oder vielmehr eine zunächst darauf folgende Wirkung der Gewitter aufmerksam, welche uns wohl mehr, als alles andere zum Beweise dient, dass eine solche andauernde Erkältung derjenigen Luftschicht, die vorher der Schauplatz eines starken Gewitters gewesen, nicht bloß in der Theorie, sondern in der Wirklichkeit Statt finde. — Wie oft empfanden wir, wenn gleich in der Mitte des Sommers, nach einem dieser, besonders mit Hagelschlag begleiteten Gewitter, eine ausnehmende Kälte, die durch einen, gerade aus der Gewitter-Region herziehenden Wind verbrei-

<u>:</u>

iet wurde? Und wie, weit verbreiten sich oft ein solcher Wind und solche Kälte, und wie lang ist nicht ihre Dauer? Die ganze Wirkung dieser Erscheinung kann ich auf keine Weise der einfachen Mittheilung zuschreiben, welche durch die Kälte des gefallenen Hagels an die umgebende Luft Statt findet, da dieser Hagel bisweilen an Quantität nur gering ist, andrerseits aber nicht so lange auf der Erde liegen bleibt, und oft schon völlig verschwurden ist, wahrend der kalte Wind noch andauert. Diese außerordentliche Kälte muß demnach von einer andern Ursache herrühren, und welchen Grund hiefür vermag ich aufzufinden, wenn es nicht die oberen Luftschichten sind, welche durch die vorhergegangene Gewitter - Bildung und ganz besonders durch die Hagelwolken, die hier längere Zeit verweilten, in ihrer Mitte im hohen Grade erkältet wurden.

Das Vorhandenseyn einer großen Masse im hohen Grade erkälteter, ja so zu sagen gefrorner Luft, mus wirklich als Nothwendigkeit erscheinen, um einen so kalten, oft viele Tage andauernden Wind unterhalten zu können. - Diess befrem det mich indess nicht, weil ich nicht glaube, die Gränzen einer vernünitigen Voraussetzung zu überschreiten, wenn ich annehme, dass ein Gewitter, welches eine große Quantität Hagel geworfen hat, ein Volumen Luft von mehreren Millionen Cubik-Toisen, oder vielmehr Hunderte und Tausende von Millionen eingenommen hatte. Ich beobachtete in einem der letztverflossenen Jahre ein Gewitter in Como, welches wohl 600 Quadrat-Meilen, oder 2500 Millionen Quadrat-Toisen Land dicht mit Hagel Wollen wir daher den Gewitterwolken bedeckte.

ŕ

\$

in dieser ganzen Ausdehnung nur 10 Toisen Dicke geben, so würden wir 25000 Millionen Cubik - Toisen : Luft erhalten, welche durch diess vorhergegangene Gewitter eingenommen waren. - Wir haben uns indess nicht die so weit ausgebreiteten und allgemeinen, sondern nur jene partiellen und lokalen Gewitter zum Gegenstande unserer Untersuchung gewählt, welche z. B. in einem Thale eingeschlossen sind, oder nur einen Theil des Horizoutes einnehmen, und hiebei diesem Theile der Luft-Region jene besondere Neigung zu weiterer Gewitter-Erzeugung zurücklassen. - Statt also dieser von dem Gewitter eingenommenen Luft - Masse eine Ausdehnung von 25000 Millionen zu geben, berechnen wir selbe nur auf 1900 bis 500 Cub. Toisen, und wird nicht noch diese, da die ganze Masse der Luft als durchaus erkaltet angenommen werden muss, hinreichend seyn, jenen kalten Wind zu unterhalten, welcher beinahe immer der Begleiter, besonders jener mit Hagel verbundenen Gewitter ist, und oft noch lange Zeit nachher anhalt?

Uebrigens ist es leicht zu erklären, auf welche Weise ein solcher Wind nach einem Gewitter entsteht, bisweilen unmittelbar nachher; noch ofters aber mehrere Stunden oder den Tag darauf. — Man muß hier in Erwägung ziehen, daß die Luft-Masse, welche der Sitz. des Gewitters geworden ist, und hiedurch, wie bereits erwähnt, eine ungewöhnliche Kalte erhalten hat, aus eben dieser Ursache auch verhältnißmaßig verdichtet wurde; wenn nun diese durch die Kalte hervorgebrachte Verdichtung jene Luftmasse der obern Region, ohngeachtet des geringern Druckes der Luft, welchen sie auszuhalten hat, dennoch specifisch sekweJourn. f. Chem. s. Phys. 19. Bd. 2. Heft. 18

•

rer, als die untern, der Erde nähern Luftschichten machte, (was sehr gut geschehen kann, und sich in der That ereignen muss, wenn der sehr kalte Hagel im Ueberflusse gebildet wurde) so wird alsdann diese ganze Masse oder ein Theil jener obern Luftsäule herabfallen, und nach und nach die der Erde näher gelegene Luftschicht auf die Seite drücken, so dass diese zu einer horizontalen Bewegung genöthigt wird; schnell wird nun die kalte herabgefallene Luft selbst anfangen, der nämlichen Richtung zu folgen, je nachdem sie durch Erhaltung einiger Warme sich ausdehnte. - Auf diese Weise erzeugt und erhält sich der Luststrom, der sehr kalte Wind, von dem hier die Rede ist; derselbe würde uoch weit kälter seyn, er würde den 3 Gefrierpanct berühren, ja übersteigen, selbst mitten im Sommer, wenn er sich nicht nothwendig durch Anziehung von Warme aus der untern Region wieder erwärmen müßte, und so geschieht es denn, dass er nicht sowohl auf einen kalten, sondern gewöhnlich einen bisweilen unbequemen kühlen Wind zurückgebracht wird.

Wind beinahe niemals unmittelbar nach der Entladung des Hagels, nicht gleich nach Endigung des Gewitters beginnt, sondern nicht selten noch einen ganzen Tag zögert? Ohne entferntere und zufällige Ursachen zu berühren, welche hier ins Spiel kommen können, will ich nur eine solche Ursache, die mit dem Gewitter selbst in unmittelbarer Verbindung steht, hier bemerken, da ich wenigstens ihr Daseyn zu beobachten glaubte; sie ist folgende: sogleich nach dem Gewitterregen oder dem Hagel ist die untere Luftschicht gleichfalls beträchtlich er-

kältet und verdichtet, so dass die über ihr ruhende Lustsäule, wenn gleich um ein beträchtliches noch kalter, es doch nicht so sehr ist, dass daraus ein solches Uebermaas specifischer Schwere hervorgehen konnte, welches erfordert würde, um in die tiesere Region zu fallen und die untere Lust daraus zu verdrängen; diess wird nur mehrere Stunden nachher, und nur dann der Fall seyn können, wenn die der Erde zunächst befindliche Luft besonders durch Mitwirkung der neuen Sonne sich nach und nach wieder erwärmte und verdünnte. wahrend die ohere mehr geschlossene Region ihre niedrige Temperatur, und hiedurch jene außerordentliche Dichtigkeit beibehält, welche ihr ohngeachtet des geringeren Druckes, den sie in der Höhe von einer um eben so viel kürzeren Luftsaule zu erleiden hat, dennoch ein bedeutendes Uebergewicht. über die unteren der Erde näheren Luftschichten verschafft. Höchst günstig ist die folgende Beobachtung dieser meiner Idee, dass der kalte Wind, welcher von der Stelle hogkommt, wo das Gewitter herrschte, besonders in dem Falle, wenn es sich in Hagel aufgelöset hatte, nicht von einem Luftstrome aus den tiefern Regionen gebildet ist, sondern aus einer großen Masse der von oben herabfallenden Luftschicht besteht. - Dieser Wind ist gewöhnlich außerst trocken, besonders wenn er auf Hagel folgt. Ich sah einstmals Saussure's Haar-Hygrometer während eines dieser Winde, der auf ein Gewitter mit Hagel gefolgt war, 500 zeigen, und mehrere andere male 60° - 65°, während es, ausgenommen bei gewissen Nordwinden, ein sehr seltner Fall ist, wenn dieser Hygrometer weniger als 700 Feuchtigkeit anzeigt; gewöhnlich steht derselbe

auf 80 Graden. - Man würde es dagegen nicht erklären können, wie ein solcher Wind so trocken seyn konne, wenn er von einer der Erde zunachst liegenden Luftschicht gebildet worden ware, die so eben durch das Gewitter durchnasst worden, um so weniger, als diese Luftschicht durch die zugleich eintretende Kälte dem Sättigungs - Puncte nur noch näher gebracht wurde. Also nur diese Voraussetzung, dass dieser in Frage stehende Wind nach meinem Dafürhalten durch eine Luftmasse erzeugt wurde, welche von der Höhe herabfiel, , und sich unten nach allen Seiten hin horizontal verbreitete, macht die ausserordentliche Trockenheit dieses Windes erklarbar, und alles übrige trifft vortrefflich hiemit zusammen, da wir auch nach den Versuchen von Saussure, de Luc u. a. als erwiesen betrachten, dass die Lust in den höhern Regionen immer trockener wird; da selbe auch zugleich, wie bekannt, in dieser Höhe weit kälter ist, als unten, so wird sie auch, wie sie herabsallt, und der Erde näher kommt, im Verhältnisse der hiemit verbundenen Erwarmung nicht minder merklich trockner werden, wenn nicht eine zu große Quantitat Wasserdünste aus der feuchten Erde diese Luft durchdringen, was jedoch nicht der Fall seyn wird, da selbe in vorliegendem Falle durch schnelle Erneuerung der herabgesunkenen Luft von oben einen ziemlich reissensten Luftstrom bilden wird.

Obschon nun vorzüglich nur jene mit starkem Hagel verbundenen Gewitter die von ihnen eingenommene Luftschicht in so hohem Grade erkalten, und dieselbe hierdurch gegen die Erde herabzusinken, und den oben beschriebenen kalten Wind zu

bilden, veranlassen: so ist es demohngeachtet leicht zu ersehen, dass die gleiche Erscheinung auch bei andern Gewittern ohne Hagel Statt finden könne, indem auch das Gewölke dieser Gewitter nach meinem Dafürhalten immer oder beinabe jedesmal dem Eispuncte nahe steht, oder denselben vielleicht schon erreichte, wobei sich alsdenn eben sowohl die ersten Anfange des Hagels, oder auch schon kleine Körner bilden mussten, welche jedoch nicht in dieser Gestalt zur Erde kamen, sondern schon während ihres Herabfallens wieder verschmolzen.

Hatte jedoch jene Luftschicht, in welcher die Gewitterwolken verweilten, nicht die zu bedeutender Vermehrung der specifischen Schwere hinreichende Erkältung erlitten, oder wirkten andere Ursachen dem Herabsinken einer solchen, gleich sehr erkälteten Luftmasse entgegen: so wird der bemerkte sehr kalte und trockene Wind, welcher so gewöhnlich im Gefolge der Hagel-Gewitter erscheint, und aus dem Orte seiner Entstehung wie aus einem Centrum hervor bricht, dieser Wind, sage ich, wird alsdann nicht erscheinen -(wiewohl sich bisweilen ein anderer, localer und vorübergehender Wind einsindet, den dasselbe Gewitter auf andere Weise in Bewegung setzen kann, wovon jedoch hier nicht die Rede ist.) - Auf diese Weise bildet nun die stark erkaltete beinahe. gefrorne Lustmasse, welche noch in der Höhe an dem bezeichneten Orte verweilt, einen Mittelpunct zur Verdichtung neuer Dünste, welche die Soune des andern Taga, besonders gegen die Mittagsstunde, aus der Erde zieht; hier haben wir also den Keim und die Basis eines neuen Gewitters, welches sich in regelmässigen Perioden eine Reihe vonTagen hintereinander immer auf demselben Schauplatze fortbilden wird, wie oben schon erklärt wurde. —

In dieser Ueberzeugung war mir die Beobachtung besonders nützlich, dass eine solche Wiederkehr, oder vielmehr Wiedererzeugung der Gewitter an demselben Orte alsdann noch weit mehr zu vermuthen ist, wenn dem Gewitter ganzliche Ruhe der Atmosphäre folgt, sonach der bemerkte kalte Wind gar nicht eintritt; welches sich wohl dadurch erklart, dass in diesem Falle die Masse der, durch das Gewitter erkälteten Luft ganz unbeweglich in der Höhe verweilt und auf diese Weise die von dem vorausgegangenen Gewitter erhaltene Electricität um so besser an sich zu halten vermag; diese Luft besitzt also in gegenwärtigem Falle die beiden zur Wiedererzeugung der Gewitter nöthigen Eigenschaften, wie ich oben entwickelte, in höherem Grade. — Es ist nicht selten der Fall immer um dieselhe Tageszeit, beinahe die namliche Stunde und von demselben Orte aus ein Gewitter in dem bezeichneten Thale heranziehen zu sehen, in so lange diese Gewitter nicht mit großerer Heftigkeit, besonders mit Hagelschlag, ausbrechen, und der oben beschriebene sehr kalte Wind alsdann folgt; bis endlich eines Tages diese Gewitterwolken sich mit hestigeren Schlägen, ununterbrochen kalten Regen und besonders Hagel, völlig entladen, sodann der oft gedachte kalte Wind von dieser Lust - Region Besitz nimmt, und so diese Gegend von dieser traurigen Kette periodischer Gewitter auf langere Zeit befreit.

In Ansehung dieser Periode bleibt mir nun nichts mehr zu bemerken übrig, als die Stunde, welche -

mir diese täglich wiederkehrenden Gewitter einzuhalten schienen; ich bemerke daher nur noch, dass
diese nicht so genan bestimmt ist, dass es jedoch im
Allgemeinen scheint, als ob diese Gewitter immer
gegen die Mittagsstunde erschienen, oder nur kurze
Zeit nachher; die Ursache davon ist leicht zu begreisen, wenn man erwägt, dass in diese Zeit die
größte Tageshitze fällt, wodurch die Dünste von
der Sonne am stärksten in die Höhe gezogen, und
so in größter Masse zur Bildung der Gewitterwolken besähiget werden *).

^{*)} Durch diese Ideenfolge unseres Volta belehrt, kann ich nicht umhin, bei dieser günstigen Gelegenheit einige Erfahrungen und Beobachtungen hier beizufügen, welche sich mir während des Aufenthaltes auf dem Gipfel der Bergkette, die an dem Lario und Ceresio hinziehet, im Verlaufe einiger Sommertage darboten. Ich kann demnach den Physikern die Versicherung geben, dass die electrische Spannung der obgleich ganz heiteren Atmosphäre an jenen Stellen, wo sich Tags vorher sin Gewitterregen ergossen hatte, das gewöhnliche weit übersteigt. Oft sah ich die kleinen Penduln unseres atmosphärischen Electrometers an die Seitenwände des Instrumentes mit Heftigkeit schlagen, ohne dass ein Licht oder ein angezündetes Schwefelhölzchen dem Drahte aufgesteckt gewesen ware; ich beobachtete mehrmals die Zeichen der Electricität einige Minuten hindurch anhaltend: Erscheinungen, welche sich niemals an anderen heiteren Tagen zeigen, wo die electrische Spannung immer nur sehr schwach ist, und durch einfache Einwirkung die Electrometer nie bleibend afficirt. Bei dem stärksten electrischen Zustande der Atmosphäre, welchen ich an einem heiteren Tage vor dem Ausbruche eines hestigen Gewitters wahrnahm, besand ich mich gera-

280 Volta über periodische Wiederkehr der ets.

de auf dem Gipfel des Monte Generoso, ich sagte hier die baldige Erscheinung des Gewitters voraus, und wurde mein eigner Unglücks-Prophet, da ich nach Tische beim Herabsteigen von dem Berge mit meinen anfangs unglaubigen Gefährten auf der Hälfte des Weges mit Noth mich in eine Hütte vor dem heftigen Hagel retten konnte.

Endlich bemerkt man die kalte und anhaltende Temperatur jener Luftschicht, welche der Sitz eines Gewitters war; weitere Beweise sind hier nicht nothig. Alle Reisende im Gebirge erprobten diese Erscheinung schr oft, wenn sie nur von einem, ebgleich nahe gelegenen Thale in das andre gingen. Nur das Einzige will ich zur Bestätigung der von Volta beobachteten Perioden noch anführen, dass im Jahre 1814. das Thal ober Lemna und Molina, ohnweit der Villa Pliniema, Thaler, welche sich in Verbindung mit andern zu der berühmten Ebene von Tuvano eder Tivano ausdehnen, vierzehn Tage hindurch eben so viele Gewitter in seinem Schoose beherbergte; jeden Tag entstand daselbst um dieselbe Stunde der Mittagszeit die erste Wolke, welche sich um den Punct ihrer Entstehung herum ausbreitete, und nach einigen Donnerschlägen und etwas Regen wieder verschwand. Ware nicht endlich von den Bergen des gegenüberliegenden Thales Intelvio her ein weit stärkeres Gewitter entstanden, welches durch den bald darauf gefolgten heftigen Wind jone früheren zerstreut hätte, so würden diese, von mir beobachteten periodischen Gewitter gewiß noch weit länger bestanden haben,

Configliachi.

Untersuchungen über Wein und Alkohol.

1) Versuche zu Bestimmung des Zustandes, in welchem der Weingeist sich in gegohrnen Flüssigkeiten befindet.

> Yon W. Th. BRANDE.

Im Auszuge übersetzt!) von A. F. Gehlen 1.

In Folge von Fabbroni's Versuchen (Gellen's Jourg nal für die Chemie und Phys. Bd. 2. S. 598.) nahm man gewohnlich an, dass der Spiritus in dem Wein noch nicht ganz gebildet vorhanden sey, sondern erst in der Destillation durch eine Mischungsanderung entstehe.

Um hierüber zu genauen Resultaten zu gelangen, war es nothig Weine anzuwenden, die kei-

^{8. 337 — 346.} in Verbindung mit einem Nachtrage zu dieser ersten Abhandl. in den Transact. for 1813. P. L. S. 82 — 87. (Vorgelesen am 17. Septbr. 1812.)

gezeigt wurden, diese Uebersetzungen, welche er für die vorliegende Zeitschrift bestimmt hatte und denen er noch einen Aufsatz ähnlichen Inhalts beizufügen die Absicht hatte. Noch jetzt sind diese Mittheilungen von Interesse.

pen Zusatz von Branntwein erlitten hatten. Der Vfr. verdankt der Freigebigkeit des Baronets J. Bank's mehrere feine französische Weine, denen man, wenn sie von erster Güte sind, keinen Weingeist zusetzen kann, ohne ihrer Blume zu schaden. Auch erhielt er von Dr. Baillie reinen Portwein, den man ausdrücklich hatte kommen lassen, um zu sehen, wie lange er sich ohne einen Zusatz von Branntwein hielte.

Bald zu Anfang seiner Versuche fand der Vfr. dass einige der andern Bestandtheile des Weins, die Absonderung des Weingeistes vermittelst des kohlensauren Kali erschweren, oder oft ganz verhindern. Er hatte von einer Pinte Portwein im Sandbade 8 Unzen abgezogen, aus welchen durch Sattigung mit kohlensaurem Kali sich 3 Unzen Spiritus abschieden. Von einer andern Pinte Portwein zog er nun auf gleiche Weise 8 Unzen ab, und vermischte das Uebergegangene mit dem Rückstande in der Retorte, in der Meinung, dass der Spiritus, der nach dem ersten Versuch wirklich in dem Destillat vorhanden war, sich durch kohlensaures Kali ohne Schwierigkeit aus dem Gemisch wirde abscheiden lassen. Dieses aber geschah nicht, obwohl alle Maassregeln angewandt wurden, sondern ein Antheil des kohlensauren Kali's bildete mit einigen Bestandtheilen des Weins ein gallertartiges Gemisch, das die Erscheinung des Alkohols hinderte.

Fabbroni giebt an, das Too dem Weine zugesetzten Alkohols durch kohlens. Kali wieder abgeschieden werde. Der Vfr. fand in seinen Versuchen diese Angabe nicht bestätigt: erst wenn eine
beträchtliche Menge Alkohol dem Wein zugesetzt

worden, erfolgte die Abscheidung und dann nur zum Theil. Vier Unzen trocknes noch warmes kohlensaures Kali wurden zu 8 Unzen Portwein. (der nach vorläufigen Versuchen dem Maass nach 0,20 Alkohol von 0,825 spec. Gew. bei 60° F. hielt) Nach 24' sah man das Ganze in zwei Schichten gesondert, wovon die untere aus einer gesättigten Auflösung von kohlens. Kali bestand, die obere aus einer Gallerte von solcher Dicke, dass man das Glas umkehren kopnte, ohne dass etwas herauslief. Letzte enthielt, wie es schien, den Alkohol des Weins, mit dem großten Antheil seines Extractivstoffs, Gerbe- und Farbestoffs, etwas kohlens. Kali und einen Antheil Wasser; der Vfr. hat, da es ihm in seinen Versuchen nur um den Zustand des Alkohols in dem Weine zu thun war, in keine genauere Untersuchung der übrigen Bestandtheile des Weins eingehen wollen. Der vorige Versuch wurde wiederholt, in der Art, dass zu 7 Unzen des gedachten Weins 1 Unze Alkahol von 0,825 gethan wurden; es war aber nach 24' keine Absonderung von Alkohol bemerklich. Erst nach Zusatz von 2 Unzen Alkohol zu 6 Unzen Wein hatte sich nach Verlauf derselben Zeit eine verte. haltnismassig nicht dicke Schicht eines unreinen Alkohols über der gallertartigen Masse abgesondert. Bei einem Gemisch von 5 Unzen Wein und 3 Uuzen Alkohol erfolgte die Abscheidung von einem Antheil des letzten schon bei dem Zusetzen des kohlens. Kali, die gallertartige Masse begab sich nachher mehr nach unten, und die tiefste Schicht bildete eine gesättigte Auflösung von kohlens, Kali,

Auf ähnliche Weise, wie eben vom Portwein erzählt worden, verhielten sich auch Madera und Kereswein.

Auf Wollaston's Veranlassung untersuchte der Vers., ob nicht eine vorläusige Abstampfung der Säure des Weins die nachherige Absonderung des Alkohols durch kohlens, Kali befordern würde. Er bewirkte sie durch Kreide. Als zu dem davon absiltrirten Weine nachher das kohlens. Kali gethan wurde, trübte er gich, wahrscheinlich durch Zerzsetzung eines entstandenen Kalksalzes; eine bestimmte Abscheidung von Alkohol erfolgte aber eben so wenig, als in dem oben erzählten ersten Versuch.

Das Kalkwasser, von welchem Viele annehmen, dass es nicht nur mit den Sauren des Weins,
sondern auch mit seinem farhenden Stoffe zu unauflöslichen Verbindungen sich verbinde, die demnach ohne angebrachte Wärme aus dem Wein geschieden werden könnten, zeigte sich dem Verstdarin unwirksam, und er fand außer der Destillation kein Mittel, das die Säure mit dem Extractivund Farbestoff aus dem Wein rein absonderte, ohne
mit etwas Alkohol vermischt zu bleiben.

Der Vers. kam auf den Gedanken, dass, wenn der Alkohol, den der Wein in der Destillation ausgiebt ein Product ware und kein Educt, ungleiche Mengen von Alkohol erhalten werden müsten, wenn die Destillation in ungleichen Temperaturen vorgenommen würde, indem er meinte, dass unter solchen Umstanden andere Zersetzungserscheinungen, z. B. Ausscheidung von Kohle oder Entwickelung von Kohlensaure erfolgen müsten. Er stellte deshalb folgende Versuche an.

Durch Auflösung von 4 Unzen ausgetrockneten salzsauren Kalks in 8 Unzen Portwein wurde der Siedpunct, der bei dem reinen Wein auf 190° F: stand, auf 2000 gesteigert. Es wurden von der Auflösung im Sandbade beim Siedpunct 4 Unzen abgezogen, die bei 60° F. ein spec. Gewicht von 0,96516 hatten. Eben so wurde mit 8 Unzen reinen Weins verfahren: das spec. Gew. des Destillats war 0,96311 bei der ebenfalls im Sandbade, und 0,96320 bei der im Wasserbade verrichteten Destillation. Das Destillat endlich, das aus eben so viel Wein bei einer Warme, die nie 180° F. überstieg, abgezogen worden, (wozu viel Zeit erfodert wurde) hatte ein spec. Gewicht von 0,96314. Da die spec. Gewichte der gleichen Mengen des Destillats von in so verschiedenen Temperaturen destillirtem Wein nur Abweichungen zeigen; die bei der Feinheit des Versuchs als hochst geringe anzusehen sind, so muls man den Schluss ziehen, dass die Verschiedenheit der Temperatur auf die Menge des Alkohols keinen Einfluss habe. Und da sich auch sonst keine Verschiedenheit in den Erscheinungen zeigte, so hielt nun der Verf. die Praexistenz des letzten im Wein für entschieden

Auch durch das Gefrieren suchte der Verf. den Weingeist vom Wein zu scheiden, allein ohne Erfolg. Bei Anwendung großer Mengen von Wein, und allmählig gesteigerten Kältegraden läßt sich bekanntlich dadurch der Wein verstärken, indem das Eis Anfangs vorzüglich, obwohl nicht allein, aus Wasser besteht. In den Versuchen des Vfrs. hingegen mit kleineren Mengen wurde der ganze Wein in eine schwammige Eismasse verwandelt. Derselbe Erfolg fand Statt, als ein Gemisch von

1 Unze Alkohol mit 3 Unzen Wasser, worin der Rückstand von Verdampfung vier Unzen Portweins aufgelöst worden, der Kälte ausgesetzt wurde.

Da dem aus den vorhin erzählten Versuchen, in ungleichen Temperaturen, gezogenen Schlusse entgegengesetzt werden konnte, dass schon die niedrigste Temperatur zur Bildung des Weingeistes hingereicht habe, — wiewohl nicht leicht zu begreisen sey, dass sich dabei, wie schon gedacht, keine besonderen Erscheinungen zeigen *), — so dachte der Vers. im Versolg seiner Untersuchung auf Mittel, wodurch der oben gedachten Unbequemlichkeit abgeholsen würde, dass das kohlensaure Kali sich mit dem Farbe- und Extractivstoff des Weins verbindet und dadurch die Absonderung des Weingeistes hindert, so dass man dann letzten ohne Destillation darstellen könnte.

Er fand ein solches Mittel in dem Bleizucker (Bleiacetat **) dem Bleisubacetat (Bleiextract, durch

Doch! wie mir scheint! denn auch die höchste Temperatur, welche angewandt wurde, wirkt nicht sersetzend auf den Weingeist. Ist er also in der niedrigeren gebildet, so befördert die hohere nur seine Verflüchtigung. 'Und der Extractivstoff des Weins wird
in höherer Temperatur allerdings dunkler gefärbt.

Nach Thenard's Vorgange halten mehrere deutsche Chemiker den Bleizucker für ein saures Acetat. Er ist aber, obwohl er das Lackmuspapier röthet, als ein neutrales anzusehen; denn durch Neutralsalze, z. B. Glaubersalz, zersetzt, ist das entstehende Natronacetat neutral. Von dem basischen Bleiacetat scheint es aber mehrere Sättigungestusen zu geben.

Sieden von 1 Thl. sehr fein gepulverter Bleiglätte mit 2 Thl. in 6 Theilen Wasser aufgelösten Bleizucker) und dem salpetersauren Zinnoxydul, (durch Auflösung von Zinnoxydul in kalter verdünnter Salpetersaure bereitet). Thut man eins von diesen zum Wein, so entsteht gleich ein starker Niederschlag, aus dem Oxyde und den sauren und extractiven Stoffen des Weins bestehend; die davon abfiltrirte Flüssigkeit ist ungefärbt und besteht aus sehr wasserigem Weingeist und einem Antheil der Saure des Metallsalzes, wofern von letztern kein ' Ueberschuss hinzugekommen ist. Das Bleisubacetat wirkt unter den andern am schnellsten und vollkommensten und ist am allgemeinsten anwendbar; man mus es aufs Beste vor dem Zutritt der Lust verwahren, weil es sich sehr leicht durch Anziehung von Kohlensäure zersetzt. Durch solgenden Versuch wurde vorher seine Wirksamkeit geprüft:

Zwanzig Maass Alkohol von 0,825 spec. Gewichts wurden mit achtzig Maass destillirten Wassers, das mit Cambeschenholz gefärbt und mit Weinstein etwas säuerlich gemacht worden, versetzt, vier Maass einer gesättigten Auslösung des Bleisubacetats hinzugethan und das Ganze auf ein Filter gebracht. Der Niederschlag hätte eine tiefe Purpurfarbe und schien aus Bleioxyd in Verbindung mit Weinsteinsaure und Färbestoff verbunden zu bestehen. Die abfiltrirte ganz durchsichtige und farbenlose Flüssigkeit gab durch Behandlung mit kohlensaurem Kali 19,5 Maasse Alkohol zurück. Es wurde in diesen Versuchen reines kohlensaures Kali angewandt, das durch Glühen des sauren kohlensauren Kali erhalten worden. Der Vfr. fand, dass binnen vier Tagen aus einem Gemisch von

20 Maaisen Alkohol mit 80 Maaisen Wasser durch 50 Theile kohlensaures Kali auch nur 19,5 Maasse und nicht mehr Alkohol abgeschieden wurden. Der Alkohol war stets schwach alkalisch, vielleicht weil er etwas von der alkalischen Auflösung in sich nimmt, oder eine Spur reines Kali enthält, worauf aber bei diesen Versuchen nicht weiter geachtet wurde. Wurde ein Gemisch von 4 Theilen Alkohol mit 96 Theilen Wasser mit kohlens. Kali behandelt, so erfolgte keine Scheidung; ein Gemisch von 8 Theilen mit 92 gab nur 7 Theile Alkohol zurück; bei 16 in Hundert wurden 15,5 erhalten; überstieg der Alkoholgehalt 16 in Hundert, so schied das Alkali immer o,5 weniger aus, als wirklich vorhanden war. Bei Prüfung von Weinen daher, die weniger als 12 in Hundert Alkohol enthalten; ist das angegebene Verfahren etwas unsicher. Die eben gedachten Versuche wurden in Glasröhren von ‡" bis 2" Weite angestellt, die genau in 100 Theile getheilt waren.

Nachdem diese Vorversuche die fast vollständige Scheidung des Alkoholgehalts des Weins durch
das angegebene Verfahren dargethan hatten, schritt
der Vfr. zu folgenden.

Acht Maas gewöhnlicher Portwein wurden mit 1 Maas einer concentrirten Auflosung des Bleisubacetats einige Minuten geschüttelt, dann auf ein Filter gebracht. Die absiltrirte Flüssigkeit war ganz farblos; trocknes kohlensaures Kali sonderte schnell den Alkohol daraus ab, und dieser betrug von 100 Maas so behandelten Weins 22,5 Maas. — Acht Unzen desselben Weins wurden wie in den früshern Versuchen destillirt: das Destillat hatte in einer Temperatur von 60° F. ein spec. Gewicht von 0,97550, was in 100 Maafsen 22,30 Alkohol von 0,8250 spec. Gewi anzeigt. — Noch wurde folgender von einem Recens. der frühern Abhandl. vorgeschlagener Versuch angestellt: von acht Unzen desselben Portweins wurden sechs Unzen abgezogen; nach völliger Abkühlung der Geräthschaft wurde das Uebergegangene wieder mit dem Rückstande vereinigt und mit Beobachtung der gehörigen Vorsichtsregeln das spec. Gew. des Gemisches bestimmt. Es fand sich 0,9884; das des ursprünglichen Weins war = 0,9885; bei dreimaliger Wiederholung dieses Versuchs zeigte sich keine Veränderung des spec. Gewichts; wenn Sorge getragen war, dass nichts verdunstete?

Achnliche Versuche wurden mit Madera; Xeres; Clairet; und Gravis angestellt; die in Hinsicht ihres Beständtheil-Verhaltnisses von einander abweichen, und gaben eben so entscheidende, Resultate; so dass der Vfr. nun vollstandig und anschaulich erwiesen halt; dass der Alkohol nicht gebildet werde während der Destillation; sondern dass die durch letzte erhaltene ganze Menge desselben in den gegohrnen Flüssigkeiten praexistire: Es sey oft behauptet worden, dass ein Gemisch von Alkohol und Wasser die berauschende Eigenschaft in weit hoherem Grade habe; als ein Maals Wein; das die gleiche Alkoholmenge ausgiebt: Dieses sey aber nur bis auf einen gewissen Punct gegründet: wenn man Branhtwein mit Wasser mische; vergehe immer einige Zeit, ehe beide sich innig vereinigt hatten; und bei Anwendung von Alkohol sey dieses noch auffallender; auch erwarmten diese Gemische sich; schon dem blossen Gesühlt Journ. f. Chem. u. Phys. 19. Bd. 3. Heft.

290 Gay-Lussac über Weingeistgehalt

merklich, und wenn man sie in diesem Zustande unvollkommener Verbindung zu sich nähme, so erhitzten sie stärker, als wenn man ihnen hinreichende Zeit gelassen hatte, dass die Bestandtheile sich vollkommen verbinden konnten. Der Vfr. hemerkte auch, dass der destillirte Portwein stärker schmecke und mehr erhitze als der Wein selhst; dass dieses aber abnehme, und der Wein fast wieder seinen ersten Wohlgeschmack erhalte, wenn man das Destillat wieder mit dem Rückstande vereinigt. Bei Clairet und einigen andern Weinen, die weuiger Alkohol und mehr Saure enthalten als Portwein, lassen sich diese Umstände noch leichter wahrnehmen. Endlich hat der Vfr. auch den Destillations - Rückstand von 100 Theilen Portwein (0,22 Alkoholgehalt) mit einem (bereits innig verbundenen) Gemisch von 22 Alkohol und 88 Wasser aufgelöst und diesen künstlichen Wein mit natürlichem Portwein in seiner berauschenden Kraft ganz übereinstimmend gefunden.

2) Ueber das Vorhandenseyn des Alkohols im Weine.

À,

Auszug aus einer am 1. Marz 1813. im franz. Institut vorgelesenen Abhandlung*).

> Von GAY-LUSSAC.

Mein Zweck in dieser Abhandlung ist, genauer als hisher den eigentlichen Zeitpunct zu bestimmen,

^{*)} Also vor Bekanntmachung der 2ten Abhandlung Brandes über diesen Gegenstand; — übersetzt aus den Annales de Chimie T.LXXXVL P. 175. Mai 1813. Gehlen.

in welchem der Alkohol entsteht: ob während der Abtreibung des Weins, wie viele Chemiker nach Fabbront's Versuchen geglaubt haben, oder in der Gahrung, welcher Meinung Hr. Brande ist, ohne jedoch sie überzeugend begründet zu kaben.

Fabbroni stützt bekanntlich seine Meinung dar
äuf, dass man durch kohlensauerliches Kali keinen Alkohol aus dem Wein abscheiden könne; wogegen, wenn diesem etwas davon zugesetzt wird, er sich durch dasselbe Mittel in der ganzen angewandten Menge wieder erhalten lässt.

Hr. Brande that überzeugend dar, dass man auf die angesührte Weise wirklich keinen Weingeist aus dem Weine bekomme. Dass jener aber dennoch in diesem bereits enthalten sey, sucht er dadurch zu beweisen, dass man durch Destilliren des Weins bei sehr ungleichen Wärmegraden, wie von 95,5° — 87,7° — 82,2°, immer gleiche Mengen von Alkohol erhalte. Es ist indessen eine Temperatur von 82,2° immer noch hoch genug, dass Alkohol sich bilden könnte; und daher lässt sich weder Fabbroni's Meinung als völlig widerlegt; noch die Brande's als hinlänglich erwiesen ansehen.

In memer Abhandlung zeige ich, das man durch das kohlensauerliche Kali allerdings das Vorhandenseyn des Alkohols darthun könne, dass man aber vorher die mit ihm im Weine verbundenen oder gemengten fremdartigen Stoffe trennen müsse, die sich seiner Abscheidung widersetzen. Für das beste Mittel dazu halte ich das Schütteln des Weins mit sehr fein gemahlener Bleiglätte: diese zieht daraus die farbenden und auszugartigen Stoffe au, und er wird in Kurzem so klar wie Wasser, wor

auf man durch das kohlensäuerliche Kali die Gégenwart des Alkohols leicht darthun kann.

Noch einen andern eben so bündigen Beweis von dem Vorhandenseyn des Alkohols giebt das Destilliren des Weins im luftleeren Raume; in einer Temperatur von 15°. Man erhält eine Flüssigkeit, die entschieden geistig ist, obwohl jene Temperatur weit unter der während der Gährung des Traubensaftes erzeugten steht.

Diese beiden Versuche setzen es außer Zweifel, dass der Alkohol schon in der Gährung gebildet ist, wie man es vor Fabbroni allgemein gegläubt hat.

Am Schlusse meiner Abhandlung, die im Sten Bde. der Mémoires d'Arcüeil erscheinen wird, zeige ich, dass Richter's absoluter Alkohol, statt durch salzsauren Kalk, sich auch durch lebendigen Kalk, oder noch besser, durch lebendigen Baryt erhalten lasse.

3) Ueber den aus verschiedenen Substanzen erahaltenen Weingeist, und die Veränderungen, welche er durch das Rectificiren über verschiedenen salzigen etc. Substanzen erleidet *).

Von

dem Apotheker DUBUC zu Rouen.

Die Mittel, die man bis in die jüngste Zeit anwandte, um den Alkohol möglich wasserfrei zu erhalten, bestanden bloss darin, ihn wiederholt in

^{*)} Aus den Annales de Chimie T. LXXXVI. P. 314 - 334.
Juin 1815.

sehr gelinder Wärme, z. B. aus dem Wasserbade, aus hohen Gefässen zu rectificiren. Er zeigte dann, in einer Temperatur von 5-12° der 100theiligen Scale 58-40 des gewöhnlichen Aräometers.

Durch verschiedene in neuern Zeiten angewandte salzige und erdige Substanzen kann man ihn bis auf 469 und darüber bringen. Diese Zwischenmittel scheinen aber unausbleiblich, während des Abziehens des Weingeistes, mehr oder weniger auf die Beschaffenheit des letzten zu wirken; denn der so erhaltene Alkohol zeigt Eigenschaften, die dem ohne Zwischenmittel erhaltenen, den ich fernerhin reinen Alkohol nennen will, nicht zukommen.

Folgende Substanzen wurden bisher zu dem erwähnten Zweck angewandt: 1) die beiden seuerbestandigen trocknen Alkalien; 2) der salzsaure Kalk: 3) das salzsaure Kali; 4) der gebrannte Kalk; 5) der gebrannte Gyps; 6) das zersallene Glaubersalz; 7) das geschmolzene essigsaure Kali. Mit diesen Substanzen habe ich, auf die hei jeder angegebene Weise, reinen Alkohol von 58-40° nach einander destillirt.

Durch die beiden feuerbeständigen Alkalien, man habe sie im ätzenden oder im kohlensäuerlichen Zustande angewandt, erlangt der Alkohol allerdings 5-4° mehr; sein Geruch wird durchdringender, verliert aber an der natürlichen Lieblichkeit. Er grünt jetzt die Veilchentinctur und den Kreuzbeerensyrup, und fället häufig gypshaltiges. Wasser: Erfolge, welche offenbar zeigen, dass der über Alkalien rectificirte Alkohol entweder in seiner ganzen Mischung verändert ist, oder einen fremdartigen Bestandtheil aufgenommen hat.

Der über geglühetem salzsauren Kalk oder salzsaurem Kali rectificirte reine Alkohol wird ebenfalls spec. leichter, selbst in noch höherm Grade, als durch die Alkalien; aber er erhält einen hei-Isen, bittern, scharfen Geschmack. Durch kohlensaures Ammoniak, salpeterseures Silber etc. entdeckt man darin leicht einen Antheil von dem Salze, worüber der Alkohol rectificirt wurde.

Reiner Alkohol auf gröblich gepülverten gebrannten Kalk gegossen erhitzt sich damit ziemlich stark, so dass ein Antheil schon ohne angewandte Warme übergeht. Schon dieser erste Antheil zeigt deutlich alkalische Eigenschaften. Der übrige, aus dem Wasserbade destillirte, erhalt immer stärker eine scharse Beschaffenheit und wird auf Zugielsen von, kohlensaurem Wasser sogleich trübe; nach einigen Tagen setzt gich eine merkliche Menge kohlensaurer Kalk ab.

Durch das Abziehen über gebrannten Gyps wird der Alkohol weniger entwassert, als durch die vorigen Mittel; der übergegangene Weingeist hat einen besondern unangenehmen Geruch; die Farbe des Aufguss von Klatschrosen (ponceau) wird davon betrachtlich entstellt, wogegen reiner Alkohol die Farbe erhöhet; die Veilchentinctur erhält davon eine fahlbraune Farbe.

ganz entwässerte Glaubersalz dagegen scheint ein vortreffliches Mittel, den Alkohol zu entwässern, ohne ihn zu verändern. Ich wandte es mehrmals mit Erfolg an, und erhielt, wenn ich Weingeist von 36-58° nahm, ihn von 38-40° mit allen den Eigenschaften, wie der ohne Zwischenmittel rectificirte hat; jedoch enthielt er eine

Spur von Glaubersalz; denn Baryt bewirkte darin einen geringen Niederschlag. Durch ein nochmaliges Abziehen über frisches zerfallenes Glaubersalz kann man ihn bis zu 42° bringen. Höher gelangt man aber durch dieses Mittel nicht.

Das geschmolzene essigsaure Kali wirkt ausnehmend gut; denn der aus dem Wasserbade darüber abgezogene reine Alkohol zeigte, bei 10° R.
Temperatur, über 46°; aber er war nun nicht
mehr reiner Alkohol; denn er besaß einen sehr
stechenden Geruch, einigermaßen wie die Tinctura
tartari; einen scharfen, seifenartigen, etwas bittern
Geschmack und farbte den Veilchenaufguß grün.

Aus diesen mit Genauigkeit angestellten Versuchen geht hervor, dass die angesührten Mittel
den Zweck, einen wasserfreien und dabei reinen
unveränderten Weingeist zu erlangen, mehr oder
weniger nicht erreichen lassen *). Ich versuchte
auch den gewöhnlichen Alaun, der in Hinsicht
auf die große Menge Krystallwasser, die er in der
Wärme verliert, auch sehr zu der Entwässerung
des Weingeistes geeignet scheint. Letzter lies sich

1

^{*)} Der Verf. hat überall unterlassen, den über einen der genannten Stoffe abgesogenen Alkohol nochmals für sich in gelinder Wärme bis auf einen verhältnismä(sig kleinen Rückstand überzutreiben, und den Erfolg davon zu bemerken.

G.

Es geht übrigens nun auch aus den von Trommsdorf B. 24. seines Journals der Phamacie S. 27. mitgetheilten Versuchen hervor, dass wir keine Ursache
haben großes Vertrauen in die Versuche des Herru
Dubue zu setzen. Trommsdorf fand seine Versuche ungenau, bei sorgfältig angestellten Arbeiten.

d. E.

aber durch wiederholtes Abziehen über gepülverten gebrannten Alaun nicht über 39 – 40° bringen; und er rothete nun stark die Lackmus- und Veilchentinctur, wurde auch von Baryt gefället, zum Beweise, dass er Alaun mit übergeführt hatte. Uebrigens hatte er seinen angenehmen Geruch behalten.

Das geglühete Kochsalz, das durch das Glühen ungefähr 0,06 Wasser verliert, wirkte gar nicht auf den Wassergehalt eines Weingeistes von 39°, sondern dieser blieb in seinem spec. Gewicht und den übrigen Eigenschaften auch nach mehrmaligem Abziehen unverändert: nur hatte er, wie beim Glaubersalz und Alaun, eine kleine Menge Salz

mit sich herübergeführt.

Es scheint sehr sonderbar, dass so seuerbeständige Salze bei dem Abziehen des Alkohols in so massiger Warme verslüchtigt werden. Eine ähnliche Verslüchtigung hat man mit den Wasserdampfen schon oster beobachtet. Ich kann gleichmals nach mehrmaligen Erfahrungen bei Arbeiten im Großen ansuhren, dass sich in den Dampsen, die sich bei Darstellung alkalischer Salze, des Brechweinsteins, des Mineralkermes, des Eisenvitriols, des Bleizuckers. erheben, leicht Spuren von den genannten Stoffen entdecken ließen.

Die hygrometrischen Eigenschaften der Kohle, und die Anziehung der Thonorde und des reinen Thons zum Wasser, das daran in beträchtlicher Menge und noch in ziemlich hoher Temperatur zurückgehalten wird, bestimmten mich, mit diesen auch Versuche anzustellen.

Durch die Kohle, ich mochte thierische oder die von verschiedenen Holzarten anwenden, sie mit

dem Alkohol bloss stehen lassen, oder ihn darüber abziehen, erhielt ich ihn nie stärker, als man ihn sür sich erhält; obwohl dadurch, wie bekannt, sein Geruch und Geschmack lieblicher und angenehmer wurden, als wenn man ihn sür sich abgezogen hattet.

Hingegen zeigte ein Alkohol von 390, den ich über reiner gut getrockneter Thonerde *) stehen lassen, (ein Litre Alkohol mit & Unzen Thonerde) nach 2 Tagen 40°. Nach dem Abziehen bis zur Trockne aus dem Wasserbade zeigte der übergegangene Weingeist 41° und hatte einen stechenden sehr angenehmen Geruch. Durch stärkeres Erhitzen der rückstandigen Thonerde gingen 32 Gram men Wasser über, und der abgezogene Weingeist wurde nun auf die Erde zurückgegeben und zeigte nach nochmaligem Abziehen gut 420 in mittlerer Temperatur. Er besass alle Eigenschaften, die einen reinen Alkohol auszeichnen; weder durch Geruch, noch Geschmack, noch durch Reagentien konnte man darin etwas Fremdartiges entdecken; sein spec. Gewicht verhielt sich = 0,829 **).

Statt der Thonerde kann man auch gut ausgewaschenen, geschlämmten, stark getrockneten und
gepülverten weißen Thon anwenden, wovon man
ungefähr imehr als von ersterer nehmen muß. Höher als auf 42° kann man aber den Alkohol durch
diese Mittel, wie durch das zerfallene Glaubersalz.

^{*)} Vermuthlich der Niederschlag aus dem Alaun durch kohlensäuerliche Alkalien?

^{**)} Also noch nicht von dem spec. Gewicht, mit welchem er nach Lowitz und Richter erhalten werden
kann.

G.

nicht bringen. Ich glaube daher, dass sie dem Alkohol nur dasjenige Wasser entziehen, was nicht zu seinem Wesen gehort, und der unveränderte möglich wasserfreie Alkohol nur zu jenem Grade and dem angeführten spec. Gewicht gebracht werden kann; dass hingegen der durch die früher abgehandelten Mittel zu einem geringern spec. Gewicht gebrachte Alkohol ein in seiner Natur mehr oder weniger veränderter sey, von welchem man indessen doch zu manchem Behuf, z. B. zur Bereitung von Firnissen etc. vortheilhaften Gebrauch machen kann. Hingegen kann man ihn nicht wie-🕍er zu einem trinkbaren Branntwein anwenden, was bei dem nur bis 56 - 42° gebrachten und bei dem Rectificiren nicht veränderten, wenn man ihm ein wenig Catechu und die gehörige Menge Wasser zusetzt, gar keinen Anstofs findet. Eben so wenig wird er zu den spirituosen Arzeneimitteln anwendbar seyn *).

Nach Lavoisier's Untersuchungen besteht der Alkohol aus Kohlenstoff, Sauerstoff und Wasserstoff, wozu nach Saussure auch noch etwas Stick-

Niemand einfallen, einen bis zu 42° oder gar durch die andern Mittel zu 46° gebrachten Alkohol in den Handel zu bringen, um irgendwo wieder verkäuslichen Branntwein darans zu machen, da die Darstellungskosten die Ersparniss am Transport weit überwiegen dürsten. Eben so wenig wird wohl Jemand absoluten Alkohol machen, um ihn nachher wieder in dem Maase mit Wasser zu verdünnen, wie er zur Bereitung der geistigen Arzeneimittel anzuwenden ist.

stoff kommt. Hievon ausgehend hat man ziemlich allgemein angenommen, dass der ganz entwasserte Alkohol sich in jeder Hinsicht stets vollkommen gleich sey, aus was für einem Stoff er auch erhalten worden, indem, wie man meint, er stets aus denselben Bestandtheilen in gleichen Verhaltnissmengen bestehen müsse. Diese Identität des Alkohols mag zu den physischehemischen Möglichkeiten gehören; ich muß jedoch frei gestehen, das ich mich nie daven überzeugen konnte. Bei den zahlreichen Versuchen, die ich seit 25 Jahren mit Weingeist aus Trauben-, Aepfel- und Birnen-Wein, aus Rum, Kirschenwasser, Getreidebranntwein u. s. w. anstellte, habe ich stets bemerkt, dass der aus diesen Flüssigkeiten erhaltene Weingeist, wenn er auch mehrmals in niedrigen Temperaturen, mit oder ohne Kohle, rectificirt und zum moglichen Grade vom Wasser befreiet worden, stets seinen Ursprung erkennen liefs. Der Geruch beim Reiben zwischen den Handen, der Geschmack nach der Verdünnung mit der hinlanglichen Menge lauem Wasser, und der Zusatz von etwas concentrirter Schwefelsaure, sind die einfachsten und sichersten Mittel, um das eigenthümliche Aroma zu entwickeln, und den Stoff, woraus der Branntwein bereitet worden war, zu verrathen *).

Es tritt aber ein Fall ein, wo diese Eigenthümlichkeiten verschwinden, und dieser ist die Verätherung des Weingelstes. Wenn der Aether

^{*)} Ich muss dem Vers. hierin beistimmen, und habe früher schon ebenfalls Zweisel an der gänzlichen Gleichheit des Weingeistes, aus welchem Stoffe er auch hereitet worden, geäusgert.

G.

gehörig bereitet und rectisicirt worden, so lässt es sich, wie ich behaupten zu dürsen glaube, durchaus nicht erkennen, mit was für Weingeist er war bereitet worden. Es scheint durch die Einwirkung der Schweselsaure auf den Alkohol das eigenthümliche Aroma zerstort zu werden; in dem Augenblick, da man beide mischet, entwickelt es sich deutlich; nachdem aber die Gemische halb erkaltet sind, kann man keinen Unterschied im Geruch bemerken; nur ihre Farbe ist, nach Verschiedenheit des angewandten Alkohols, mehr oder weniger dunkel, was vielleicht von der ungleichen Menge plicht-gewürzhasten Stoffs jeder Alkohol-Art herrührt, auf welchen die Saure besonders verkohlend wirkt.

Die verschiedenen Arten von Alkohol sind aber nicht, wie in Hinsicht der Beschaffenheit des damit zu erhaltenden Aethers, so auch in Hinsicht seiner Menge sich gleich. Ich habe im Gegentheil in meiner langen Frfahrung gefunden, dass ein Alkohol Ein Sechszehntheil mehr gab, als ein anderer. Ohne entscheiden zu wollen, ob dieses von einer verschiedenen Menge fremdartigen Stoffs, wie des von mir darin angenommenen Aroma, oder von verschiedenen Verhältnissmengen der wesentlichen Bestandtheile abhänge, bemerke ich nur, dass der Alkohol 1) aus Birnen-, 2) Trauben-, 5) Aepfel-Wein, den meisten Aether gebe, der aus Kirschenwasser, Rum, Genierre und Getreidebrannte wein aber darin sehr zurückstehe.

÷.

Hutton über das Gefrieren des Alkohols. 301

4) Nachricht von einigen Versuchen über das Gefrieren des Alkohols*).

(Vorgelesen im Institut zu Edinburg am 2. Febr. 1813.)

HUTTÖN.

Der Vers. wurde zu dieser Nachricht veranlast, weil sich unrichtige Erzählungen von seinen Versuchen verbreitet hatten. Er hat den Alkohol — die einzige Flüssigkeit, wie er sagt, bei der diess noch nicht gelungen sey — durch ein von ihm ausgedachtes (im Sommer 1810.) Verfahren zum Gefrieren gebracht, vermittelst dessen man, wie er sagt, bisher noch nicht gekannte Grade von Kälte hervorbringen könne. Von diesem Verfahren selbst aber erwähnt er nichts, sondern hält es geheim.

Er spricht von der Wichtigkeit der Mittel zur Hervorbringung so hoher Grade von Kälte! indem adie Chemiker ziemlich allgemein der auf sehr trifftige Analogien gestülzten Meinung waren, daß durch Entziehung des Wärmestoffs alle Gasarten zur tropfbaren Form, so wie alle tropfbare Flüssigkeiten durch noch weiter getriebene Entziehung desselben in den starren Zustand gebracht werden könnten. Wenn diese Ansicht gegründet wäre; und man ein hinreichend kräftiges Mittel zur Austreibung der Wärme besäße, so würden alle Körper in den festen Zustand versetzt werden können; man würde von mehrern Stoffen Kenntniss erhals

^{*)} Nach der Bibl. britannique, Mai 1813. T. 53; P. 3 - 14.

Man sebe eine vorläufige kurze Nachricht in diesem
Jourgale Bd. VIII. S. 128.

G.

ten, die bisher noch nicht untersucht werden konnten; es ließen sich neue machtige chemische Wirkungsmittel gewinnen, vielleicht neue Verbindungen zu Stande bringen, und es würde Licht über die Mischung mehrerer noch wenig bekannter Stoffe aufgehen.

Der erste Versuch wurde im Herbst des erwähnten Jahres angestellt. Eine Thermometerröhre
war mit Alkohol gefüllt worden, der nach Richter's
Art bereitet und nachher nochmals destillirt war;
er hatte bei 62° F. ein spec. Gew. von 0,798:
Durch Vergleichung mit einem guten Quecksilberthermometer wurden an jenem Thermometer die
Puncte 60 und 100 der Scale bestimmt, der Zwischenraum in 4 gleiche Theile getheilt; die Länge
der Röhre unter 60 betrug fast 18 solcher Theile
(ungefähr 180°) deren jeder auf der Röhre bemerkt
war. Der unterste Punct entsprach — 60 — 170

= 110° F. (— 79° der 100th). Scale, — 63,2 R.)

Als dieses Thermometer einige Zeit der durch das erwähnte Verfahren hervorgebrachten Kälte ausgesetzt gewesen war, schien der Alkohol noch unter den tiefsten Punct gefallen und gänzlich in die Kugel getreten zu seyn. Als das Thermometer wieder an seinen Ort gebracht worden, fand man nach fünf Minuten die Kugel zerplatzt und an den Glasstücken Krystalle hängen.

Es wurde nun eine ungefahr 3 Zoll weite, an einem Ende zugeschmolzene und 4 Zoll hoch mit Alkohol angefüllte Röhre der Kalte ausgesetzt. Nach einiger Zeit war der Alkohol so weit erstarrt, dals man die Röhre umkehren könnte; nur in der Mitte war noch ein dünner Faden von Flüs-

sigkeit, der langsam langs der innern Wand herablief. Während dessen fiel auf einmahl die ganze Masse heraus in ein Glas und in mehrere Stücke, die schnell wieder flüssig wurden. Wurde in folgenden Versuchen der Alkohol länger der Kälte ausgesetzt gelassen, so erstartte er gänzlich, ohne irgend einen flüssigen Rückstand. Eine neue Prüfung zeigte an dem in den Versuch genommenen Alkohol bestimmt das oben angegebene spec. Gew. und es blieb also kein Zweifel, dass Alkohol von 0,798 spec. Gew. (bei 62° Fahr.) durch Kälte zum krystallinischen Gestehen gebracht worden.

Im Herbst ist i wurde dieser letzte Versuch mehrmals mit Abanderungen wiederholt, und es wurden Massen gefrornen Alkohols von einigem Umfange erhalten, von welchen man mehrere zu einer einzigen vereinigte, mittelst eines Stabes aus gefrornem Quecksilber oder eines stark erkälteten Strohhalms. Den Bemühungen die Gestalt der Krystalle dieser Massen zu bestimmen, setzten sich unvermuthete Schwierigkeiten entgegen, und die Versuche, selbige zu überwinden, führten auf einige ganz unerwartete Beobachtungen.

Die gestornen Massen zeigten nämlich Krystalle von verschiedenen Gestalten, wovon zwei überwiegend zu seyn schienen; jede war von der andern hinreichend zu unterscheiden, obwohl sich
nicht leicht bestimmen lies, nach welchen Gesetzen der Accrescenz oder Decrescenz jene Formen
in einander übergehen. Ein Zusall leitete auf den
Grund der angesührten Verschiedenheit: als namlich, um regelmassigere Krystalle zu erhalten, eine
Abanderung in dem gewohnlichen Versahren, das

Gefrieren zu bewirken, vorgenommen wurde, 58 zeigte sich, dass der Alkohol; ehe er krystallisirte, sich in drei Schichten absonderte, die sehr dentlich zu unterscheiden waren. Die oberste war bloß gelblichgrün, sehr dünn; die zweite behr blass gelb; etwas dicker; die unterste war fast durchsichtig und ungefarbt und überstieg im Volum die beiden andern bei weitem. Nachdem ein Antheil dieser untersten Schicht; die für den reinen Alkohol gez halten wurde; ebenfalls gefroren war; sollte das Uebrige abgegossen werden, was aber durch die erstarrten obern Schichten verhindert wurde. In der mittlern Schicht zeigten sich Spuren von Krystallisation; wovon sich in der obersten nichts wahrnehmen liefs, welche so fest war, dass sie sich durch einen Strohhasm, vermittelst dessen man der untersten Schicht einen Weg öffnen wollte, nicht durchbrechen liess. Als darauf diese obern Schichten weggenommen, und der noch nicht krystallisirte Antheil der untern abgegossen worden, erschienen die Krystalle in der letzten deutlich als gleichseitige rechtwinkliche Prismen, wovon einige; auf einer Seite des Glases; mit vier Flachen zugespitzt; die meisten aber mit zwei zugeschärst, waren. Dieser Versuch wurde mehrmals mit gleichem Erfolge wiederholt.

Um zu sehen, ob die angeführten Erscheinung gen einer erfolgten Zersetzung des Alkohols selbst; oder einer Ausscheidung darin vorhanden gewesener fremdartiger Stoffe zuzuschreiben sey; wurde das Erzeugniss von verschiedenen Versuchen in ein gut verstopstes Glas zusammen gethan und das Ganze im Wasserbade bis zu ungefähr 120° F. erhitzt: Nun vereinigten sich die verschieden gesärbien

Stoffe wieder zu einer einzigen ganz ungefärbten Flüssigkeit, die das spec. Gewicht und alle übrige Eigenschaften des vorigen Alkohols hatte. Dieser Versuch wurde mehrmals mit gleichem Erfolge wiederholt und zeigt deutlich, dass keine Zersetzung des Alkohols durch das angewandte Verfahren erfolgt sey, sondern dass die obern Schichten fremdartige Stoffe waren, die er aufgelost hielt; und vermuthlich rührte die in den Versuchen bemerkte Verschiedenheit in den Krystallformen von einem Antheil dieser Stoffe her, wie man dergleichen Falle in der Chemie ofter beobachtet.

Diesemnach ist es wohl zu voreilig gewesen; wenn man den auf Richter's Art dargestellten Alkohol als vollkommen rein, oder doch nur eine sehr geringe Menge Wassers enthaltend, ansah. Bekanntlich enthalt der käufliche Branntwein, wordaus man den Alkohol darstellt, verschiedene fremdartige flüchtige Stoffe, und da diese durch das Richter'sche Verfahren nicht abgeschieden werden, so ist es nicht zum Verwundern, dass sie in dem auf gedachte Art erhaltenen Alkohol wieder zum Verschein kommen.

Mangel an Zeit hinderte, die Untersuchung der einzelnen aus dem Richter'schen Alkohol erhaltenen Stoffe so weit zu führen, wie die Absicht war: für jetzt können nur einige unvollständige Beobachtungen über ihr Verhalten mit Wasser und unter sich mitgetheilt werden.

Die untere ungefärbte, Alkohol genannte, Schicht besafs gar keinen Geschmäck, aber einen starken stechenden Geruch; sie besafs die besondere Eigenschaft, bei Berührung der Luft zu rauchen; nach Journ. f. Chem. w. Phys. 19. Bd. 3. Heft. der Verdünnung mit Wasser war der Geschmack von dem eines gewöhnlichen schwachen Weingeists sehr verschieden.

Die blasselbe Substanz, oder die zweite Schicht, besass einen stechenden Geschmack, dem ein süsslicher Nachgeschmack folgte, und einen sehr starken aber angenehmen Geruch. Setzte man sie dem Alkohol zu und verdünnte das Ganze mit Wasser, so hatte die Flüssigkeit den Geschmack des besten Whisky aus Schottlands Gebirgen. Sie löst sich leicht im Wasser auf und giebt ihm ihren eigenthümlichen Geschmack.

Der blas gelblichgrüne Stoff, der die dritte Schicht bildet, hat einen starken sehr unangenehmen Geruch, und einen sehr ausgezeichneten widerlichen Geschmack. Er ist in dem Alkohol auflöslich und dieser erhält dann auch den besondern Geschmack; sein übler Geruch wird durch die Auflösung in dem Alkohol noch erhöhet. Im Wasser ist er auch auflöslich, jedoch in geringeren Grade, als der Stoff der andern Schicht. Wenn man die sehr mit Wasser verdünnte Auflösung erhitzt, so gleicht ihr Geschmack sehr dem der bei Destillation der Getreidemaische zuerst übergehenden schwachen Flüssigkeit.

Vermischt man die beiden obern Schichten und löst das Gemisch in vielem Wasser auf, so schmeckt die Flüssigkeit stark nach Alkohol. Die Stoffe, welche jene beiden Schichten bilden, sind etwas flüchtiger, als Wasser; denn wenn die eben erwähnte Auflösung destillirt wird, so riecht der übergegangene Theil viel stärker, als der Rückstand.

Die Gefrierungs - Versuche wurden auch mit andern Alkohols wiederholt, wovon der eine bei 66° F. ein spec. Gewicht von 0,784 hatte — der leichteste wahrscheinlich, den man je erhalten hat —; die andern von 0,802 und 0,797. Alle gaben mir gleiche Erfolge: die Verhältnissmengen der beiden dem Alkohol fremden Stoffe blieben sich zwar nicht gleich; ganz fehlte aber keiner von beiden.

Der Vfr. zieht aus dem Angeführten nachstehende Folgerungen:

- 1. Dass der durch die bekannten Verfahrensarten möglich rein dargestellte Alkohol durch die von ihm angewandten Mittel zum Gefrieren gebracht werden könne.
- 2. Dass ein solcher Alkohol wenigstens zwei fremdartige, sehr slüchtige, Stoffe enthalte, die man bis jetzt nur durch das Gefrieren daraus absondern kann.
- 5. Dass eben von diesen Stoffen der Alkohol seinen eigenthümlichen Geruch besitze, und dieser angenehm oder unangenehm sey, je nachdem der eine oder andere jener Stoffe vorwaltet.

Der Vfr. bemerkt noch, dass er diese Versuche im Herbste 1812. wieder aufgenommen und sich besonders bemüht habe, die Veränderungen kennen zu lernen, die jene fremdartige Stoffe durch gegen-wirkende Mittel erleiden. Die Schwierigkeit, sich eine hinreichende Menge davon zu verschaffen sey nicht die geringste der dabei angetroffenen Schwierigkeiten gewesen. Obwohl diese Versuche noch nicht geendigt seyen, so hätten die Ergebnisse von einigen derselben ihn doch bereits auf den Weg zu wichtigen Entdeckungen über die Branntwein-Destillirkunst (l'art du distillateur) geführt.

Ueber

die Veränderung der Kleesäure durch Behandlung mit Weingeistalkohol, und über eine besondere, merkwürdige dreifache Verbindung von Kleesäure, Alkokol und Ammoniak.

Von J. C. D. BAÜHOF in Aarau.

Das Verhalten der Kleesäure zum Alkohol scheint bisher noch nicht genau untersucht worden zu seyn. Alle bekannten Erfahrungen darüber sagten nur, dass die Kleesaure für sich mit Alkohol in keine chemische Verbindung eingehe, und nur dann mit demselben eine atherartige Flüssigkeit bilde, wenn der Mischung etwas Schwefelsaure zugesetzt wor-Ein gleiches Verhalten wurde der Weinsteinsäure zugeschrieben; - von dieser ist jedoch die Erfahrung bekannt, dass sie durch Behandlung mit Alkohol, ohne gerade ein ätherartiges Erzeugniss zu bilden, dennoch eine merkwürdige Veränderung erleidet und in eine unkrystallisirbare, schleimige Masse verwandelt wird, welche größtentheils ihre sauren Eigenschaften verloren hat, und eine besondere Verbindung der Weinsteinsaure mit Alkohol zu seyn scheint. Diese von Winterl, Thenard, Gehlen etc. gemachte Beobachtung wurde neuerdings von Trommsdorf bestätigt, mit der besondern Bemerkung, dass diese Verbindung aus Weinsteinsaure und Alkohol durch Wasser wieder zersetzt wird, und dadurch die Saure wieder unverändert in Krystallen ausgeschieden werden kann.

Diese bekannten Erfahrungen mit der Weinsteinsaure veranlasten mich, vergleichende Versuche mit der Kleesäure, in Hinsicht ihres Verhaltens zum Alkohol, anzustellen, und der Erfolg derselben scheint mir zur öffentlichen Bekanntmachung geeignet, da er einige neue, bisher unbekannte Erfahrungen enthält. — Ich bediente mich bei diesen Versuchen einer reinen krystallisirten Kleesaure, welche aus Sauerkleesalz durch Behandlung mit Bleizucker etc. erhalten war, und eines Alkohols, welcher ohne fremde Zusätze, bloss durch wiederholtes Abziehen französischen Weingeistes auf 962 nach Richter's Araometer gebracht, also nicht ganz vollkommen wasserfrei war,

Wird die krystallisirte Kleesaure in einer hinlänglichen Menge Alkohol aufgelöset, (auf 1 Theil Kleesaure wenigstens 8 bis 10 Theile Alkohol) die Auflösung mehrere Tage einer gelinden Wärme ausgesetzt, und alsdann der Alkohol zu wiederholtenmalen darüber in einer Retorte abgezogen, so dass jedesmal der übergegangene Alkohol auf den, noch etwas flüssigen Rückstand in der Retorte zurückgegossen, und von neuem abdestillist wird, so verliert endlich nach der 5ten oder 6ten oder noch öfteren Wiederholung die zurückbleibende Flüssigkeit in der Retorte ihre Eigenschaft zu krystallisiren, und wird in eine ölichte Flüssigkeit verwandelt, welche bei fortgesetzter Destillation, nachdem eine andere Vorlage angebracht worden, endlich ganz in ölichten Streisen übergeht, ohne den geringsten Rückstand in der Retorte zu hinterlassen.

Dieses ölarlige Erzeugniss, das eine eigene Verbindung der Kleesaure mit Alkohol zu seyn scheint, kat folgende Eigenschaften: die Farbe desselben ist braunlichgelb; der Geruch hat einige Aehnlichkeit mit dem eigenthümlichen Geruch des Weinöls (Cleum Vini) und dem Fusciol des Getreidebrantitweins; - der Geschmack ist außerst eckelhaft, bitterlich, gleichsam metallisch zusammenziehend; es ist schwerer als Wasser, und failt in demselben als Oeltropfen zu Boden, wird aber durch Schütteln zum Theil davon aufgelöst; gewöhnlich reagirt es noch etwas schwach sauer, indem es das Lakmuspapier rothet, - diese freie Saure kann ihm aber ganzlich benommen werden, wenn es eine Zeitlang mit kohlensaurem Kalke geschüttelt wird; hingegen wird es zersetzt durch Kalkwasser und es fällt kleesaurer Kalk zu Boden. - Im Alkohol ist es leicht auflöslich, daher auch der bei der Destillation zuletzt übergehende Alkohol einen betrachtliehen Theil dieses Oels in sich enthalt, mit etwas freier Saure, welche ihm durch kohlensauren Kalk ebenfalls kann henommen werden. Wird dieses Oel mit Wasser in einer Retorte erhitzt, so Wird dasselbe fast gänzlich zersetzt, es geht ein säuerliches Wasser in die Vorlage über, und in der Retorte bleibt eine stark sauerschmeckende Flüssigkeit, welche beim Erkalten wieder als hergestellte Kleesaure in Krystallen anschiefst. ---

Ein besonders merkwürdiges Verhalten zeigt aber dieses Oel mit Ammoniak. Wird namlich atzendes stüssiges Ammoniak darauf gegossen, so

bildet sich augenblicklich nach der Vermischung ein beträchtlicher weißer Niederschlag; - die nämliche Erscheinung erfolgt mit der Auflösung dieses Oels im Alkohol, nur mit dem Unterschiede, dass nach dem Zugiessen des Ammoniaks die Flüssigkeit nicht augenblicklich, sondern erst nach einigen Secunden getrübt wird, und den erwähnten Niederschlag bildet. Dieser Niederschlag stellt eine neue Verbindung mit besondern Eigenschaften dar. Er ist weder in kaltem, noch in kochendem Wasser auflöslich, und bildet im ausgesüßten, trockenen Zustande ein weisses, lockeres, sehr zart anzufühlendes Pulver, ohne allen Geschmack oder Geruch; auf glühenden Kohlen, oder auf einer erhitzten Eisenplatte verslüchtigt sich dasselbe ganzlich in einem weißen Rauche. Wird dasselbe in einer kleinen Retorte mit angebrachter Vorlage für sich gradweise erhitzt, so steigt der größte Theil davon in weißen Dampsen auf, und sublimirt sich unverändert in der Wolbung und dem Halse der Retorte; - (ein kleiner Theil schien jedoch bei verstärktem Feuer zersetzt zu werden, und es gingen in die Vorlage einige Tropfen einer gelblichen Flüssigkeit über, welche aus wasserigen Alkohol und Ammoniak mit etwas brenzlichtem Oele bestand -) dieser Niederschlag ist unauslöslich im Alkohol; -Salpetersaure außert auch selbst in der Hitze keine Wirkung darauf; - von Salzsaure wird er in der . Kalte nicht, - wohl aber kochend aufgelöset; in concentrirter Schwefelsaure löst er sich durch Hülse der Wärme leicht auf, jedoch ohne dieselbe zu braunen; die Auflösung ist weiss und ungefarht, und giebt bei Sättigung mit Kali keinen Niederschlag. - Eine Auflösung von kohlensaurem Kali

312 Bauhof's neue Verbindungen d. Kleesäure.

oder Natron mit diesem Pulver gekocht, zeigt keine Wirkung darauf, auch entwickelt sich keine Spur von Ammoniak. Aetzende Kalilauge hingegen löset in der Siedhitze einen geringen Antheil davon auf, es entwickelt sich Ammoniak; und wird die Mischung in einer Retorte destillirt, so geht eine wässerige Flüssigkeit über, welche etwas Ammoniak und Alkohol enthält; die in der Retorte zurückgebliebene Lauge mit Salzsäure gesättigt, giebt mit salzsaurem Kalke einen starken Niogerschlag von kleesaurer Kalkerde.

Aus diesen Erfahrungen ergehen sich nachstehende Folgerungen:

Weingeist bildet mit Kleesaure durch längeres Einwirken in höherer Temperatur eine eigene, neutrale, nicht mehr sauer reagirende Verbindung von ätherisch-ölichter Beschaffenheit, welche durch Wasser in der Warme wieder zersetzt, und in ihre beiden nahern Bestandtheile zerlegt wird *).

Dieses ätherisch-öliche Erzeugnis geht mit ätzendem Ammoniak eine innige dreifache Verbindung ein, welche aus Kleesaure, Alkohol und Ammoniak besteht, und ein weisses, unschmackhaftes Pulver von den oben bemerkten besondern Eigenschaften darstellt.

Das sogenannte Fuselöl des Getreidebranntweins scheint mir eine ähnliche Verbindung einer Saure mit Weingeist zu seyn; — auch dieses ist zersetzbar durch Wasser, und ein Fuselbranntwein kann durch mehrmaliges Destilliren mit Wasser fast ganz von seinem eigenthümelichen Geschmack befreit werden; der Rückstand wird immer etwas sauer reagiren.

Ueber

das respective Verhältnis des Jodins und Chlorins zum positiven Pol der Voltaischen Säule.

> you STEFFENS.

Es scheint mir für eine zukünstige Theorie der Chemie von großem Interesse zu seyn, das Verhältnis nahe verwandter oder solcher Substanzen, die aus allen ihren sonstigen Verbindungen durch die Voltaische Saule getrennt und von irgend einem Pol angezogen werden, auch unter sich gegen diesen namliehen Pol auszumitteln und zu bestimmen, Versuche der Art sind, soviel mir bekannt geworden, noch gar nicht angestellt, auch sind sie mit großen Schwierigkeiten verknüpft. Ich glaube daher, dass ein Verfahren, durch welches es mir gez lang dieses respective Verhältniss auf eine unzweifelbare und vollig entscheidende Weise für zwei Substanzen zu bestimmen, die durch ihre Aehnlichkeit, ihre Verschiedenheit und die Stelle, die sie in der heutigen Chemie einnehmen, gleich merkwürdig sind, der Bekanntmachung wohl werth seyn mochte.

In einem Glase mit destillirtem Wasser war, jodinsaures Natrum praecipitirt. Ich zersetzte diezes Salz zur Halfte durch Schwefelsaure und das

314 Steffens über das respective Verhältnis

Glas, worin sich also schwefelsaures und jodinsaures Natron befand, ward mit dem negativen Pol der Saure in Verbindung gebracht. Ein Glas mit reinem destillirten Wasser war mit dem positiven Pol verbunden und ein drittes, das eine concentrirte Auflösung von salzsaurem Baryt enthielt, vermittelte die Verbindung beider Gläser. Die Schwefel - und Jodinsäure wurden von dem positven Pol der Säule angezogen, die erstere, indem sie sich im Durchgange durch das mittlere Glas mit dem Baryt verband, trennte die Salzsäure von ihrer Verbindung, diese in Chlorin, wie die Jodinsaure in Jodin verwandelt, wurden nun beide von dem nämlichen Pol angezogen und es ward möglich das respective Verhältniss der anziehenden Krast des Pols gegen diese Substanzen zu bestimmen. Die Glaser blieben vier und zwanzig Stunden lang mit der Saule in Verbindung. Die Salze waren vollsandig zerlegt. Das Barytwasser entdeckte keine Spur freier Schwefelsaure in irgend einem Glase; aber alles Jodin hatte sich, im Wasser aufgelost, in das mittlere, alles Chlorin in dem mit dem positiven Pol verbundene Glas versammelt. Dass das letztere Glas keine Spur von Jodin enthielt war klar; denn die Auflösung des Chlorins war vollkommen wasserhell, die des Jodins in dem mittleren Glase tief gelb gefärbt, man unterschied den zwar nahe verwandten, aber dennoch leicht zu unterscheidenden Geruch beider Substanzen auf das deutlichste, und das Ammoniak, welches, wie Professor Fischer gefunden hat, die durch das salpetersaure Silber entstandene Trübung des Chlorins ganzlich aufhebt, oline einen ähnlichen Einfluss auf das Jodin unter den namlichen Umständen zu haben, überzeugte

des Jodine und Chlorins zum positiven etc. 315

mich vollkommen, dass nur Chlorin ohne irgend eine Spur von Jodin von dem positiven Pol angezogen war.

Wenn wir, wie billig, die durch den J. Pol angezogenen Substanzen mit — G bezeichnen, so erscheint also das Jodin, welches in allen sonstigen Verhaltnissen als — G hervortritt, gegen das Chlorin als J. G.*). Ich brauche nicht darauf aufmerksam zu machen, wie wiehtig es seyn würde, wenn es möglich wäre electrisch-chemische Tabellen, dem blos electrischen ahnlich zu entwerfen, die in der noch immer dunkeln Lehre der Verwandtschaften ohne allen Zweisel wichtige Ausschlüsse veranlassen würden.

[&]quot;In dieser Beziehung schlug ich (B. XI. S. 74.) den Namen Antalogen vor, wenn jemand nämlich, gemäß den älteren Grundsätzen über Nomenclatur nicht lieben sollte die Namen herzunehmen von der Farbe (welche nach Configliachi's neuen Untersuchungen über Verdampfung des Jodins in der Luftleere dem Jodindampf an sich gar nicht zukommt). Doch muß ieh bitten hiemit die Anmerkung B. 14. S. 79. und 80. 32. vergleichen.

Vermischte Bemerkungen.

Vom

Medicinalrathe Dr. GÜNTHER zu Deuz bei Köln.

I. Durch die Mittheilung der Beobachtung der tödtlichen Vergiftung der Miss M. P. durch Kleesaure, im 2. Heste des 17. Bandes dieses Journals, und im Septbr. Stück des vergangenen Jahrs des Hufeland'schen Journ. für pract. A. K. aus dem medical Repertory 1814. veranlast, stellte ich einen solchen Versuch mit einem jungen Hunde, von etwa 5 Wochen, von der Race der Hühnerhunde, an, dem ich 4 Skrupel dieser Saure in Wasser aufgelöst, beibrachte, ohne dass das Thier starb, wohl aber zeigte es, nach etwa 10 Minuten, nachdem die Säure verschluckt war, Symtome hefuger Schmerzen, die aber nach etwa einer halben Stunda wieder, dem Anschein nach, verschwanden, und sich mit Erbrechen endigten. gleich hier der Tod nicht erfolgte, so zeugt doch auch dieser Versuch von heftiger Einwirkung dieser Saure auf den thierischen Organismus. Vielleicht war die Dosis nicht hinreichend. Ich bin Willens, den Versuch mit größerer Quantität nachstens zu wiederholen.

II. Nach meinen vielsältig zeither angestellten Versuchen, zur Prüfung des Gehalts arsenikhaltiger

Günther's vermischte Bemerkungen. 317

Flüssigkeiten, ergiebt sich, für mich wenigstens, das unbezweiselte Endresultat, dass das zeither zur Sprache gekommene salpetersaure Silber, zwar allerdings als ein sehr empfindliches Reagens auf Arsenik, in gerichtlichen Fallen, mit anwendbar sey, dass es aber in jeder Hinsicht, besonders da, wo man aus thierischen Stoffen, was doch hier der häufigste Fall ist, den Arsenik darstellen, und reduciren soll, dem Schwefelwasserstoffwasser nachstehen müsse, und dass dieses letztere fortdauernd den Vorzug verdiene, abgerechnet, dass nach Marcet's neuerer Bemerkung einige phosphorsaure Salze wit dem salpetersauren Silber, ahnliche Präcipitate hervorbringen (Medical-chirurg. Transact. Vol. VI.).

Den Vorzug des Schwefelwasserstoffwassers in diesem Falle bemerkte ich noch neulichst auffallend bei der Obduction einer schott 18 Tage begrabenen, alten Frau, welche an einer Vergiftung durch Arsenik gestorben zu seyn, in Verdacht kam. Nach meinen Versuchen zeigte sich bei einer Auf-· lösung von T Gran weißen Arseniks (arsenige Saure) in einer Unze destillirten Wassers, (die also TOZO Arsenikgehalt hatte) nach der bekannten Methode mit salpetersaurem Silber, hierbei verfahren, ein hellblauer, ins gelblich-weisse schielender Niederschlag, der erst bei einem nochmaligen Zusatze von I Gran Arseniks deutlich wurde. Die gewöhnliche Angabe von der so überaus großen Empfindlichkeit jenes Reagens auf Arsenik scheint mir durchaus übertrieben.

III. Auf einem Gehöfte in der hiesigen Nachbarschaft befindet sich ein Ziegenbock mit zwei Zizen an den Seiten des Hodensacks, aus denen

318 Günther's vermischte Bemerkungen.

er, so wie der vor etwa 4 Monaten abgeschlachtete Bock, der ihn erzeugt hatte, und der die nämlichen Organe besaß, Milch, und zwar in ziemlicher Quantität, gibt, und hierin also auch rücksichtlich seiner Abstammung, ganz mit dem bekannten aristotelischen Bocke übereinstimmt. Ich werde diese Milch nächstens einer Analyse unterwerfen.

Vermischte Bemerkungen.

Von. W. A. LAMPADIUS.

T:

Etwas über die neuern Versuche mit Blasemaschinen.

Newmann's Verbesserung der Blasemaschinen für kleine Schmelzversuche, so wie Clarke's Attwendung derselben zu der Schmelzung mit Knallluft. mussten allerdings allgemeines Interesse bei dem naturforschenden Publicum erregen. Da ich mich bei der Bearbeitung der Mineralchemie häufig mit dergleichen Schmelzversuchen beschäftige; so suchte ich auch sogleich von dieser Entdeckung Gebrauch zu machen. Ich fund indessen, dals es nicht ein mal nothig sey, gefahrvoll die beiden Gasarten in Verbindung anzuwenden. Zu den Schmelzungen mit Sauerstoffgas dient mir immer noch der in meinem Handbuche zur chemischen Kenntnis der Mineralkorper, Freiberg 1801. beschriebene einfiche Apparat, und zu gewöhnlichen Löthrohrverst chen gebrauche ich ein 10. Leipz. Cub. Fuis faisendes blechernes Gasreservoir, von der Art der englischen Gasometer bei der Gasbeleuchtung gebräuchlich. Ist dieser durch Aufziehen mit atmospharischer Lust gefüllt, so lasse ich nach Belieben. Luft durch einen beweglichen Schlauch, welchen am Ende eine Löthrohrspitze hat, ab.

Zeo Lampadius über die neuern

Um nur zuerst zu sehen, was zwei auf der Kohle auftreffende Ströme von Sauer- und Wasserstoffgas bewirkten, entwickelte ich auf die gewöhnliche Art durch meinen Apparat Sauerstoffgas und ließ es auf die Kohle strömen. Zuvor hatte ich eine große Rindsblase mit Wasserstoffgas gefüllt, und preßte aus dieser durch eine Löthrohrspitze das Gas' auf die Kohle in den Sauerstoffgasstrom. Die Wirkung war heftig, und da wo der Wasserstoffgasstrom auftraf, entstand blendende höchste Hitze, in welcher der Bergkrystall alshald zu einem klaren Glase schmolz.

Noch wirksamer als reines Hydrogengas fand ich das gekohlte Wasserstoffgas der Steinkohlen. Ich füllte mein Gasreservoir mit 8 Cubikfus dieses Gases und beschwerte den innern beweglichen Cylinder mit 50 Pfund Gewickt, liess darauf mittelst geöffneten Hahns nach Belieben von dem Gase auf die durch Sauerstoffgas schon glühende Kohlengrube treten. Die Wirkung war außerordentlich. Kieselerde, Thonerde, Beryll und Zirkonerde schmolzen wie Wachs zu Glasperlen. Die alkalischen Erden schmolzen, drangen, wie ich schon in meinen Sammlungen chemischer Abhandlungen 3r Bd. 1798. bewiesen habe, in die Kohle ein, reducirten sich und verbrannten dann augenblicklich unter mannichfaltigen Farbenerscheinungen wonach sie wieder als Erdenrauch in die Höhe stiegen.

Ich bin daher sehr zufrieden, mich überzeugt zu haben, dass es der gemeinschaftlichen Comprimirung beider Gasarten nicht bedarf um diesen Hitzegrad zu erzeugen. Ich stehe jetzt im Begriff, auf unsern Hütten versuchen zu lessen, wie sich

in Gebläseöfen die Hitze verstärkt, wenn man zugleich Steinkohlengas mit einströmen lässt. Ich glaube, dass es bei den kleinen Blaserohrversuchen nicht allein die Vermehrung des Feuerquantums ist, welche das bessere Schmelzen bewirkt, sondern dass zugleich darauf zu rechnen ist, dass unter diesen Umständen der Sauerstoffgasstrom nun gerade auf den incombustiblen Körper, ohne ihn kalt zu blasen, geführt werden kann, da man ihn sonst unter oder neben ihn leiten mus um ihn nicht abzukühlen. Uebrigens scheint auch diese neue Erfahrung es zu bestatigen, dass da wo - und - Electricitat zusammentreffen, starkes in einander Dringen und Hitze entsteht. Ich werde hierüber nächstens in meinem unter der Feder befindlichen Grundrisse der Electrochemie mehr sagen.

11.

Die angekündigte völlige Zerlegung von Salzsaure gelingt mir fortdauernd so gut, dass sich keine Spur in dem Sperrungswasser mehr vorsindet.
Wer sich an meinen Windosen bemühen will, wird
daselbst die Chlorine versehwinden sehen.

III.

Ein neues mir durch den Hrn. G. F. Rath Blöden in Dresden mitgetheiltes graues pechsteinartiges Fossil, Thon- und Kieselerde im zweisachen Verhältenisse führend, enthalt 25 p. C. Kali. Es ist ungesmein schmelzbar. Ich habe es Fluolith genannt:

Notizen.

Vom

Prof. Leopold GMELIN.

Sichere Methode, die Schwarzkohle von der Braunkohle vor dem Löthrohre zu unterscheiden.

Man verwandle ein kleines Stück der zu untersuchenden Steinkohle, welches man zwischen der
Zange halt, durch das Löthrohr in eine glühende
Kohle, entferne nun die Kohle und das Löthrohr
vom Lichte, und blase sogleich die kalte Lust auf
das glühende Stück. War dasselbe Schwarzkohle,
so verlischt es augenblicklich; dagegen brennt die
Braunkohle sort, bis sie in Asche verwandelt ist.

Bereitung des hydrothionsauren Gases aus Schwefelmangan.

Man glühe Braunstein, der zur Bereitung des Sauerstoffgases gedient hat, mit ungefahr & Schwefel und Kohle festgestampft in einem verschlossenen Tiegel. Auf diese Weise erhält man eine grünlichbraune Masse, welche zwar noch viel-Braunstein enthalt, aber mit Sauren rasch hydrothionsaures Gas entwickelt. Die Entwicklung erfolgt bei weitem rascher, als aus dem Schwefeleisen, daher die Säure nur allmälig zugegossen werden darf. Gelegenheitlich erhält der Chemiker schwefelsaures oder salzsaures Manganoxydul, welches vollkommen kupferfrei ist, und vom Eisengehalt durch Kochen

Gmelins vermischte Bemerkungen. 323

mit Salpetersaure und dann mit etwas kohlensaurem Manganoxydul befreit werden kann.

Schwefelblausaures Kali als Reagens auf Eisen.

Zwar ist dasselbe nicht ganz so empfindlich, wie das blausaure Eisenoxydulkali, hat aber vor demselben bei der Untersuchung eisenhaltiger Sauren den Vorzug der Sicherheit, da die Säuren mit letzterem Reagens, wenn es auch rein ist, sobald sie lufthaltig sind, einen blaulichen Niederschlag bilden, ohne doch Eisen zu enthalten. Beim schwefelblausauren Kali ist eine Täuschung nicht so leicht möglich, und eine röthliche Farbe zeigt sicher den Eisengehalt an. Dass dieses Salz bloss die Eisenoxydulsalze, ist bekannt.

Eine Art, wie man dieses Salz gelegenheitlich erhalten kann, und die ich fand, ehe mir noch Parrot's Untersuchungen bekannt waren, ist folgende: wenn man durch Glühen der Pottasche mit gleichviel thierischen Theilen, Auslaugen der Masse, Vermischen der Lauge mit Eisenvitriolauflösung. und hinterher mit Schwefelsaure Berlinerblau dargestellt hat, so emhalt die überstehende Flüssigkeit außer andern Salzen auch schwefelblausaures Eisenoxydul und Oxyd, ist daher meistens schon etwas röthlich gesärbt. Wird diese Flüssigkeit abgedampft, wobei sie sich immer entfarbt, vielleicht weil alles Eisenoxyd durch etwas sich zersetzende Schwefelblausaure in Oxydul verwandelt wird, so krystallisirt das meiste schwefelsaure Kali heraus. Man setze zu der übrigen Flüssigkeit in der Hitze so lange kohlensaures Kali, als noch Ammoniak

324 Gmelins vermischte Bemerkungen.

entweicht, und filtrire nach längerem Kochen, wodurch die Verbindung zwischen Eisenoxydul und
Ammoniak zerstört wird, so erhält man ein unreines schwefelblausaures Kali, welches schon als
Reagens auf Eisen angewandt werden kann. Um
das reine Salz zu erhalten, ist jetzt Parrot's Verfahren nöthig, d. h. Fällung mit Kupfervitriol und
Eisenvitriol, und Zersetzung des ausgewaschenen
schwefelblausauren. Kupferoxyduls (Schwefelcyankupfers im Minimum?) durch wäßriges Kali.

Physikalische und chemische Verhandlungen der Königl. Gesellschaft der Wissenschaften zu Göttingen vom 13. Julius 1816. bis zum 16. April 1817.

I. Die Herrn Professoren Hausmann und Stromeyer theilten am 15. Julius eine Arbeit über zwei Metallkörper mit, wovon im 126. Stück der Göttingischen gelehrten Anzeigen Nachricht gegeben wird. Der eine dieser Metallkörper ist ein neues Erz, welches der Herr Prof. Hausmann unter den mineralogischen Schätzen der Aschischen Schenkungen im hiesigen academischen Museum fand. das Aeussere des Fossils gab zu erkennen, dass es von den bisher bekannten Erzen wesentlich verschieden seyn müsse; welches denn auch durch eine von dem Hrn. Prof. Stromeyer damit vorgenommene Analyse vollkommen bestätigt wurde. Das Erz hat eine Mittelfarbe zwischen dem dunkelsten Bleigrau und Eisenschwarz mit einem leisen Anstrich von Kupferroth. Es hat vollkommen muschlichen Bruch und einen starken metallischen Glanz. Es ist milde und sein specifisches Gewicht beträgt nach der Wagung des Hrn. Prof. Stromeyer 6,255.

Hundert Gewichtstheile dieses neuen Erzes, welche von allem sichtbar eingesprengtem Kupfer-kiese möglichst befreit worden waren, lieferten bei ihrer Zerlegung:

Silber .	•	•	•	•	•	١.	• .	52,2722
								30,4787
Eisen .	•	•	. •	•	•	•	•	0,3331
Schwefel	•	•	•	•	•	.•	•	15,7824
,							-	98,8664
Verlust	<i>:</i> •	•	•	•	•	•		1,1536

Dem zufolge ist dieses Erz in hundert Theilen zusammengesetzt aus:

Silber 🕥	•		€ ,	•	•	•	•	•	φ.	52,871
Kupfer	•	•	•	•	•	•	.•	٠	•	30,828
Eisen	•		•	•	•	•	•	•	•	o,338
Schwefel				•	•	•	•	•	•	15,965
+ 16 d.							•	•		100,000

Die aufgefundene Menge Schwefel entspricht genau den Capacitäten dieser Metalle für den Schwefel, und es erhellet mithin aus dieser Untersuchung, dass dieses Erz eine Verbindung von Schwefel-Kupfer mit Schwefel-Silber ist, worin diese beiden Metalle genau mit derselben Menge Schwefel verbunden vorkommen, eine Verbindung welche bis dahin in der Natur noch nicht aufgefunden worden ist. Hiernach die Mischung dieses Erzes berechnet, besteht dasselbe aus:

	•	• .		. •		100,000
Schwefel - Eisen	•	•	•		•	0,700
Schwefel - Kupfer	•		•	•	•	58,654
Schwefel - Silber	•	•	•	ę	•	60,646

Mit diesem Resultate stimmt auch das aufgefundene specifische Gewicht sehr gut überein. Der kleine Gehalt von Schwefel - Eisen rührt ohne Zweifel von etwas eingesprengtem Kupferkiese her, und gehört nicht zur Mischung dieses Erzes, da indessen das Bestandtheil-Verhaltniss des Kupferkieses noch nicht gehörig ausgemittelt worden ist, so nahm der Herr Prof. Stromeyer Anstand nach der ausgefundenen Eisenmenge den Kupferkies-Antheil zu berechnen.

In Gemäsheit dieser Bestandtheile schlägt der Herr Prof. Hausmann zur Bezeichnung des Erzes den Namen Silberkupferglanz vor. Nach seiner Methode dürfte es die zweckmäsigste Stelle als erste Formation der Substanz des Kupferglanzes finden. Der Geburtsort dieses ausgezeichneten Erzes ist der an merkwürdigen metallischen Fossilien so reiche Schlangenberg in Sibirien, wo es in einem splittrigen Hornstein mit Kupferkies und Buntkupfererz einbricht.

Die andere von den Hrn, Professoren Hausmann und Stromeyer der Königl. Societät vorgelegte neue Mineralsubstanz ist ein erdartiges Fossil, welches schon vor längerer Zeit bei Gräfenthal im Salfeldischen entdeckt, und denselben kürzlich von dem Hrn. Oberbergrathe Riemann und dem Hrn. Geheimen Conferenzrathe Roepert zu Coburg zur Untersuchung mitgetheilt worden ist. Das Fossil hat außerlich weit mehr das Ansehen eines Kupfersalzes als eines erdartigen Korpers, daher auch zur Bezeichnung desselben von dem Hrn. Prof. Stromeyer die Benennung Allophan in Vorschlag gebracht worden. Aeusserlich zeichnet es sich durch eine blas Himmelblaue in das Spangrüne übergehende Farbe, durch muschlichen Bruch, einen zum Wachsartigen sich hinneigenden Glasglanze, durch Halbdurchsichtigkeit, geringe Härte und Schwere

2.4

aus, indem das specifische Gewicht desselben nur 1,852 his 1,889 beträgt. Es kommt zum Theil in getropfter äußerer Gestalt, zum Theil derb oder eingesprengt, in einem eisenschüssigen, mergelartigen Gesteine vor, welches nach der vom Hrn. Oberbergrathe Riemann erhaltenen Notiz eine Einlagerung im Uebergangsgebirge bildet.

Nach der von Hrn. Prof. Stromeyer damit vorgenommenen chemischen Zergliederung ist dasselbe in hundert Theilen, nach einem Mittel dreier nur wenig von einander abweichender Analysen, zusammengesetzt aus:

Alaunerde	•	•	•	•	•	•	•	ę	52,202
Kieselerde	•	•	•	1	•	•	•	•	21,922
Kalk	•	•	•	•	•	, •	•	•	0,730
Schwefelsaur	em	K	all	k	•	•	•	•	0,517
Kohlensauren	m l	Ku	pfe	ro	хy	d	•	•,	3,058
Eisenoxydhy	dra	at	•	•	•	•	•	•	0,270
Wasser .	•	•	•	•	•	•	•	•	41,501

100,000

Da die Eigenschaft dieses Fossils mit Säuren so leicht zu gelatinisiren und sich selbst fast vollständig in ihnen aufzulösen auf einen Kali-oder Natrongehalt in demselben schließen ließ, so ist dasselbe mehrere Mahl darauf geprüft worden, ohne daß indessen die geringste Anzeige davon aufgefunden werden konnte. Der Allophan gewährt also ein neues Beispiel, daß die Kieselerde auch ohne Mitwirkung des Kalis oder Natrons sich in Bäuren aufzulösen vermag, sobald sie sich nur in einem nicht zu verdichteten Zustande befindet.

Dem kohlensaurem Kupferoxyde, welches ohne Zweisel in diesem Fossile als Kupferlasur vorAls auch seine täuschende Aehnlichkeit mit Kupfervitriol. Obgleich die in demselben enthaltene Menge schwefelsaurer Kalk nur sehr gering ist, so scheint sie doch der Mischung desselben anzugehören, indem in dem Muttergestein keine namhafte Menge dieses Salzes angetroffen wird.

Was die Einordnung dieses Körpers in das Mineralsystem betrifft, so dürste es wohl die passendste Stelle in der Familie der zeolithartigen Fossilien sinden, und dem Hauyn zunächst ausgesührt werden können, dem es in manchem Betracht dem Aeusern und Chemischen nach, verwandt sich zeigt.

II. Die Königl. Societät zu Göttingen erhielt, wie im 197. St. der. G. gel. Anz. angeführt wird, vom Herrn Sowerby in London ein Prachtstück des erst vor einigen Jahren zu Nutsield in der Grafechaft Surry in England entdeckten Baryts, wovon derselbe auch bereits in Nr. XLV. seiner British Mineralogy eine Beschreibung und Abbildung geseben hat. Von diesem sowohl durch seine weingelbe Farbe und die Größe seiner Krystalle, als auch noch mehr durch sein Vorkommen im Walkerthon ausgezeichneten natürlichen schweselsauren Baryt, übergab der Königl. Societät Hr. Prof. Stromeyer am 18. November eine chemische Analyse.

Aus derselben ergiebt sich, dass dieser Baryt durchaus frei von einer Beimischung von schwefelsaurem Strontian und schweselsaurem Kalke ist, und auser etwas Decrepitationswasser und einer höchst unbedeutenden und gleichfalls bloss zufällig darin vorkommenden Menge Eisenoxydhydrat nur noch eine Spur einer farbenden, schon beim leichten Erhitzen

zerstörbaren, oder sich verflüchtigenden, Substanz enthält, welche ihm die weingelbe Farbe ertheilt, deren nähere chemische Natur aber wegen der äuserst geringen Menge, in welcher sie dem Baryt, höchst wahrscheinlich nur mechanisch, beigemengt ist, nicht näher bestimmt werden konnte.

In 100 Theilen dieses Baryts sind zufolge dieser Untersuchung enthalten:

•							
		· •	V.e	rla	st	•	99,785 0,215
Eisenoxyo Färbende	•	4	• •	W	as	ser	0,051 0,05 5
Schwefels	äure .	• • •					33,874
Baryt .	• • •	• •	•	•	•	.	65,807

100,000

In derselben Abhandlung theilte Herr Professor Stromeyer ferner der Königl. Societät auch eine chemische Analyse des erst kürzlich zu Dornburg bei Jena entdeckten faserigen Cölestins mit. Die Entdeckung dieses Minerals gewährt ein um so größeres Interesse, weil diese Abanderung des Cölestins bis jetzt in Deutschland noch nicht gefunden worden war, und dieselbe überhaupt weit seltener als die blätterige und strahlige Abanderung dieses Fossils vorzukommen scheint. Wir verdanken dieselbe mit vorzüglichst dem um das Studium und die Beförderung der Mineralogie so sehr verdienten Hrn. Bergrath Lenz zu Jena, durch dessen Güte auch der Herr Prof. Stromeyer ein Exemplar davon für diese Untersuchung erhielt.

Dieser faserige Cölestin gleicht in Hinsicht der Schönkeit seiner blauen Farbe, so wie auch in Hinsicht der Länge und Feinheit der Fasern auf das täuschendste dem von Frankstown in Pensilvanien, und soll auch wie dieser nach den vom Hru. Bergrath Lenz darüber mitgetheilten Nachrichten unter denselben Lagerungsverhältnissen vorkommen. Das specifische Gewicht desselben ist bei 14º C. und om,748 Barometerstand = 5,9536. Die schöne blaue Farbe verdankt auch dieser Colestin, wie der von Münder, der Beimischung einer bituminosen Substanz, welche allem Anschein nach nur mechanisch mit dem schwefelsauren Strontian verbunden ist. Schwefelsaurer Baryt und höchst wahrscheinlich auch schwefelsaurer Kalk kommen nicht darin vor, und die geringe daraus erhaltene Menge von Kalk und Eisenoxydhydrat gehören sicher dem mergelartigen Gestein an, worin er bricht, und welches ihn nicht selten in kaum wahrnehmbaren Adern durchsetzt. Uebrigens stimmt das aufgefundene Mischungsverhaltnis des Strontians und der Schwefelsäure in demselben aufs beste mit der von dem Verfasser unlängst für die künstliche Verbindung dieser Substanzen festgesetzten Sättigungscapacität überein. 100 Theile dieses taserigen Colestins von Dornburg bei Jena fanden sich nämlich zusammengesetzt, aus:

Thon Bituminose	r S	Sab	sta	nz	'n	eb ə t	v	Va	850	Er	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	0,05 t 0,105	••
Thon Bituminose	r 8	Sub	sta	nz _i	'n	eb s t	Y	٧٩	8.50		9	0,105	 T
Bituminose	r S	Sub	sta	nz	'n	bet	Y	۷ą	850		ه انتبرد	0,105	Ţ
•	•	••		•				* .V	٠.		أنتبرد		7

Zum Beschluss legte der Herr Prof. Stromeyer auch noch die Resultate seiner Untersuchung des so genannten Vulpinits von Vulpino unweit Bergamo in der Lombardey vor. Auf dieses Mineral, welches in Ober-Italien unter dem Namen Marmo bardiglio di Bergamo bekannt ist, und daselbst häusigst zu Tischblättern und Einfassungen für Kamine benutzt wird, sind die Naturforscher zuerst durch Fleuriau de Bellevue aufmerksam gemacht worden. Dieser bemerkte zuerst seine wesentliche Verschiedenheit vom wirklichen Marmor, und theilte davon im Journal de Physique eine Nachricht mit, worin er es unter dem Namen Pierre de Vulpino beschrieb. Seitdem ist es von mehreren Mineralogen als ein eigenthümliches Mineral betrachtet und mit dem Namen Vulpinit belegt worden. Allein schon Haüy erkannte seine Uebereinstimmung mit dem Anhydrit, und hat es auch in seinen spätern mineralogischen Schriften unter dem Namen Chaux anhydro - sulfatée quarzifère als eine besondere Abanderung dieses Minerals aufgeführt, weil es zufolge einer Analyse Vauquelin's 8 Procent Kieselerde enthalten soll. Aus der vorliegenden Analyse dieses Minerals erhellt indessen, dass dasselbe in seiner Mischung von andern Anhydriten nicht wesentlich verschieden ist, und das das von Hrn. Vauquelin analysirte Exemplar nur zufällig eine so bedeutende Menge Quarz eingemengt enthalten haben muss.

Der Gehalt eines fein-schuppigen Vulpinits betrug nämlich nach der Untersuchung des Hrn. Prof. Stromeyer in 100 Theilen:

	· . ,		•			٠,		190,000
	•			V	rlu	st	• .	99,838 0,162
Wasser	ě	è	•	•	à	÷	•	0,072
Eingeme	ngter	Qu	A FZ	• '	•	•	•	0,090
Schwefel					j	ė	•	775
			è	۵	è	•	ė	41,710

Und des eines grob-schuppigen Vulpinits, welcher ihm vom Hrn. Prof. Pfaff zu Kiel gütigst mitgetheilt worden war:

•								100.000
	-			٧c	rlu	st	• .	99,289
Wasser	• •	•	•	•	•	•	· · · · ·	0,957
Eisenoxyd	•	• · `	•	•	ě	•	•	0,033
Eingemeng	_	Qu	arz	•	•	•	:	0,260
Schwefelsa		.•	•	•	•	•	é	56,641
Kalk .		•	•	• •	•	•	è	41,598

Herr Prof. Stromeyer eine Notiz über das Vorkommen des Kobalts in dem Meteoreisen vor, wovon im
205. St. der Gottingischen gel. Anz. Nachricht gegeben wird. Schon mehrere Naturforscher haben
gemuthmaßt, daß auch dieses Metall einen Bestandtheil der Meteor-Steine und namentlich des Meteor-Eisens ausmache. Allein bis jetzt ist diese
Muthmaßung, welche bloß auf Hypothesen über
den vermeintlichen Ursprung und die Bildung dieser Körper sich gründete, durch keine einzige
Thatsache unterstützt worden. Vielmehr haben die
Versuche von Howard, Klaproth, Proust, Vauquelin
und andern Chemikern, welche sich mit der Un-

tersuchung dieser problematischen Körper beschäftigt haben, gezeigt, dass in demselben enthaltene und darin beständig mit Eisen legirte Nickel, nicht wie in den tellurischen Erzeugnissen, mit Kobalt vereinigt sey, und dass gerade hierin ein ausgezeichneter Mischungsunterschied der meteorischen Körper liege. Nur Klaptoth gedenkt indessen im sechsten Bande seiner Beiträge zur chemischen Kenntniss der Mineralkörper Seite 297 einer Erscheinung, welche von ihm schon 1803 bei Gele--genheit seiner Analyse des im Jahre 1785 den 19. Februar im Aichstädtschen gefallenen Meteorsteins wahrgenommen wurde, die vielleicht auf das Daseyn eines Kobalt - Gehalts in diesem Aerolithen schließen lässt. Er bemerkte namlich, dass das vom Eisen geschiedene amoniakalische Nickelsalz beim Glühen in einem Platintiegel sich violblau farbte, und dass diese Farbe nachgehends beim Erkalten verschwand und in ein schwaches Isabellgelb überging, durch neues Erhitzen aber wieder zum Vorschein kam. Uebrigens ist dieses Phanomen von ihm damals nicht weiter untersucht worden, und nach seiner eigenen ausdrücklichen Ver-sicherung ist ihm auch bei seinen vielen nachherigen Untersuchungen über die Meteorolithen keine ahnliche Erscheinung wieder vorgekommen. Daher das Vorkommen des Kohalts in den Meteor-Steinen noch sehr zweifelhaft blieb.

Durch die vom Hrn. Prof. Stromeyer in dieser Notiz der Königl. Societät mitgetheilten Versuche wird nun aber die wirkliche Existenz dieses Metalls in dem Meteor-Eisen außer Zweifel gesetzt, und dadurch die Anzahl der in den Meteor-Steinen bisher angetroffenen Substanzen abermals um eine neue vermehrt, deren Vorkommen in diesen Körpern sowohl in chemischer als auch in physischer Hinsicht besonders merkwürdig ist.

Das Meteor-Eisen, in welchem das Kobalt von diesem Chemiker aufgefunden worden ist, gehört zu der großen Masse gediegenen Eisens, welche man schon vor mehreren Jahren am Vorgebirge der guten Hoffnung entdeckt hat, und wovon van Marum, in den Naturkundige Verhandelingen van de Bataavsche Maatschappy der Wetenschappen te Haarlem. Tweede Deels, tweede Stuck S. 257., und von Dankelmann in Voigt's Magazin der Naturkunde Band 10. S. 3. eine genaue Beschreibung mitgetheilt haben. Dass dieses Eisen Nickel enthalte, und dadurch seinen meteorischen Ursprung documentire, ist schon von dem den Wissenschaften leider zu früh entrissenen trefflichen Chemiker Smithson Tennant gezeigt worden, der darüber bereits im Jahre 1806. der Londoner Societät eine Analyse vorgelegt hat (Tilloch's Phil. Magazine Vol. 25. p. 182.). Die Gelegenheit, dieses seltene Meteor-Eisen einer neuen chemischen Untersuchung zu unterwerfen. verdankt der Hr. Prof. Stromeyer der Güte des bekannten Englischen Naturferschers Herrn Sowerby zu London.

Fernere Versuche werden nun ausweisen müssen, ob das Kobalt auch in andern Arten von Meteor-Eisen neben dem Nickel vorkömmt, und, wie dieses Metall, einen constanten und characteristischen Bestandtheil desselben ausmacht. In der Pallasischen Eisenmasse und in dem sogenannten verwünschten Burggrafen von Ellbogen in Böhmen konnte der Herr Prof. Stromeyer bis jetzt keinen

Kobalt-Gehalt auffinden, da indessen die von den Chemikern in Vorschlag gebrachten Methoden, um Kobalt und Nickel von einander zu scheiden und ihre gegenseitige absolute Reinheit zu prüfen, von ihm unzureichend befunden worden sind, und es ihm noch nicht hat glücken wollen, eine bessere ausfindig zu machen, so trägt er Bedenken hiernach schon ein bestimmtes Urtheil über diese Sache zu fällen.

IV. Am 16. April 1817. wurden derselben Societat vom Herrn Professor Stromeyer zwei Ab-, handlungen übergeben, wovon im 72. St. der Götting. gel. Anz. vom 5. Mai 1817. Nachricht mitgetheilt wird. Die eine dieser Abhandhungen enthielt eine chemische Untersuchung des Kobaltglanzes von Skutterud im Modum - Kirchspiel in Norwegen, und die andere eine Analyse des krystallisirten Speiskobalts von Riegelsdorf in Hessen. Obgleich von beiden Kobaltminern schon einige Untersuchungen vorhanden sind, so lassen uns diese doch über die wahre Mischung derselben und ihre wesentliche Verschiedenheit von einander noch in Ungewissheit, weil sie einerseits in ihren Resultaten zu wenig mit einander übereinstimmen, und andernseits auch in Hinsicht der Genauigkeit des dabei eingeschlagenen Verfahrens sich noch Manches erinnern lässt. Der Herr Professor Stromeyer glaubte daher keine uninteressante Arbeit zu unternehmen, wenn er diese beiden wichtigen Kobaltminer einer neuen Untersuchung unterwürfe, zumal da das von seinem Freunde und Collegen, Herrn Professor Hausmann; aus krystallogischen Gründen darin vermuthete Vorkommen eines constanten Schwefelkies-Gehalts eine Wiederholung der frühern Analysen wünd

Vergnügen, sich der Hülfleistungen eines jungen vielversprechenden Chemikers und Pharmaceuten, des Herrn Toel aus Jever, zu erfreuen, welcher sich dem Studio der analytischen Chemie unter seiner Anleitung mit ausgezeichnetem Erfolge gewidmet hat, und in derselben bereits große Geschick-lichkeiten besitzt.

Aus dieser neuen Arbeit über den Kobaltglanz und Speiskobalt erhellt nun, dass der Kobaltglanz in seiner Mischung von dem Speiskobalte wesentlich verschieden ist, und die Verschiedenheit beider nicht, wie man bisher geglaubt hat, bloss in dem quantitativen Verhaltnisse ihrer Bestandtheile liegt, sondern sich dieselben vorzüglich dadurch von einander unterscheiden, dass in dem Kobaltglanze das Kobalt im geschwefelten Zustande enthalten ist, während es im Speiskobalte als Arsenikkobalt vorkommt. Beide Kobaltminer kommen indessen darin mit einander überein, dass in ihnen diese Kobaltverbindungen mit Arsenik verbunden eind, wodurch der Kobaltglanz sich wiederum vom Kobaltkies unterscheidet. Auch enthalten sie beide Schwefelesten im Maximo, wovon indessen in dem Kohaltglanze eine großere Menge als im Speiskohalte vorkommt, dafür aber in diesem dasselbe höchst wahrscheinlich entweder mit Arsenik-Eisen, als Arsenikkies, oder mit Schwesel-Kupfer zu Kupferkies vereinigt ist. Dieser Umstand bestätigt nun auch von Seiten der Chemie auf eine sehr einleuchtende Art die Meinung des Herrn Professors Hausmann, dass die Krystallisationen dieser Kobaltminer von denen des Schwefelkieses herzuleiten sind, und rechtfertigt die ihnen von diesem Journ. f. Chem. u. Phys. 19. Bd. 3. Heft.

Mineralogen in dem System unter der Substanz des Eisenkieses angewiesene Stelle.

Das durch diese Untersuchung aufgefundene Mischungsverhältnis dieser beiden Kobaltminer, beträgt nach einem Mittel mehrerer nur wenig von einander abweichender Analysen, mit Ausschluss einer höchst unbedeutenden Menge blos beigemengten Quarzes und Kalkspaths, in 100 Theilen

1) Für den Kobaltglanz von Skutterud in Modum-Kirchspiel in Norwegen.

-	Arsenik	•	•	·	•	• ,	•	÷	•	43,4644
	Kobalt .	•	•	. j	•	•	:	•	• .	55,1012
	Eisen .	•	•	•	•		÷	•	<i>.</i>	5,2524
•	Schwefel	. •	•	•	•		•	•	•	20,0840-
٠.	•	•			•					99,8820
Óder:	Schwefel-									49,3852
	Schwefel-	-E	iseı	a i	m	Ma	a.x.i	im	D	7,0524
	Arsenik	ė	į	•	• .	•	÷	•	•	43,4644
	•									99,8820

2) Für den krystallisirten Speiskobalt von Riegelsdorf in Hessen:

	Arsenik	ė	•	٩	•	•	•	. ·	•	74,2174
	Kobalt .	.		•	ė	•	•	. 1	١.	20,3135
	Eisen .	•	•	•	à		•	÷	ě	3,4257
	Kupfer	•	•	• .	•	•/	•	• •	•	0,1586
	Schwefel	•	•	•	•	•	•	۰	•	0,8860
:								•		99,0012
Oder:	Arsenik-	Ko	ba	lt	•	•.	ė	•	•	51,6978
	Arsenik -	Ein	sen	ļ	•	•	•	•	•	9,1662
	Schwefel	~Ei	8C1	n i	m	M	a X	me	j	1,5556
	Schwefel-	- K	up	fer	•	•	•	• .		0,2046
	Arsenik	•	•	. •	•	●.	•	•	•	56,3770
									-	

Du das üher die Mischung des Modumer Kobaltglanzes erhaltene Resultat von dem der Analysen des Tunnaberger Kobaltglanzes von Klaproth und Tessaert sehr abweicht, zumal was den Schwefelgehalt anbelangt, welcher nach Tessaert nur 6,5 und nach Klaproth sogar nur 0,5 im Hundert desselben betragen soll, obgleich beide Kobaltglanzminer in ihren physischen Eigenschaften auf das genaueste mit einander übereinstimmen, so veranlasste dieses den Hrn. Prof. Stromeyer, auch einige vergleichende Versuche mit dem Tunnaberger Kobaltglanze anzustellen. Diese gewährten ihm indessen eine völlige Uebereinstimmung mit seinen Versuchen über den Modumer Glanzkobalt, namentlich auch in Hinsicht des Schwefelgehalts, und bestätigen mithin die aus denselben über die Natur dieser Kobaltminer gemachten Folgerungen.

Im Verlaufe dieser Untersuchungen hatte der Hr. Prof. Stromeyer auch Gelegenkeit, sich aufs Neue zu überzeugen, dass die Scheidung des Arseniks vom Eisen sich nur durch Schwefel-Wasserstoff bewerkstelligen lasse, und dass dieses Metall bei den Fallungen des Arseniks durch Bleisalze immer als arseniksaures Salz mit niederfalle. Auch belehrten ihn diese Versuche, dass das Ammoniak weder im ätzenden noch im kohlensauren Zustande zur Scheidung des Eisens vom Kobalt angewandt werden könne, und dass die durch dieses Fallungsmittel in den eisenhaltigen Kohaltsolutionen bewirkten Niederschläge jedesmal eine bedeutende Menge Kobalt enthalten, wahrend in der rückständigen Flüssigkeit stets Eisen hinterbleibe. Die Scheidung dieser Metalle gelang ihm nur vermittelst Sauerkleesaure, nach dem von Tupputi zuerst angegebenen Verfahren. Obgleich auch hierbei immer ein kleiner Antheil von sauerkleesaurem Kobalt von der sauerkleesauren Eisenauflösung aufgenommen wird, so ist dieses doch so gering, dass man ihn füglich ohne Nachtheil für das Resultat der Analyse außer Acht lassen kann. Dieselbe Methode läst sich auch mit gleichem Vortheile zur Scheidung des Eisens und Nickels anwenden, wozu, wie von dem Hrn. Prof. Stromeyer an einem andern Orte gezeigt worden ist, das Ammoniak gleichfalls nicht benutzt werden kann.

Auch theilt derselbe hinsichtlich des salzsauren Kobalts die Bemerkung mit, dass die grüne Farbe, welche die gewöhnlichen salzsauren Kobaltsolutionen durch Concentration annehmen, weit ofter von einem Eisengehalte, als von einem Nickelgehalte in denselben herrühre, und man daher aus dieser Erscheinung keineswegs mit Sicherheit auf eine Beimischung dieses letztern Metalls schließen konne, sondern dieselbe weit wahrscheinlicher auf Eisen vermuthen lasse. Um der dunklen indigoblauen Farbe der concentrirten reinen salzsauren Kobaltauflösung einen Stich ins Grüne zu ertheilen, bedarf es eines bedeutenden Zusatzes von salzsaurem Nickel, während eine sehr geringe Menge salzsaures Eisenoxyd dieselbe sogleich merkbar ins Grüne fallen macht. Noch verdient es bemerkt zu werden, dass das salzsaure Kobalt beim völligen Entwassern und Abrauchen bis zur trocknen Salzmasse ebenfalls wie die übrigen Kobaltsalze eine blassrothe Farbe annimmt.

Zum Beschlusse dieser Anzeige theilen wir noch die von dem Hrn. Prof. Stromeyer gefundenen Wer-

the für die specifischen Gewichte dieser Kobaltminer mit.

Das specifische Gewicht des Kobaltglanzes betrug bei 10°,5 C. Temperatur des Wassers und 0°,7622 Barometerstand = 6,2316, und das des Speiskobalts bei 9°,75 C. Temperatur des Wassers und 0°,7622 Barometerstand = 6,449.

BEILAGE II.

I. Physikalische Preisaufgabe der Pariser Akademie der Wissenschaften.

(Uebersetzt aus den Annales de Chemie et de Physique März 1817. S. 303.

Die Phänomene der Lichtbeugung, welche Grimaldi entdeckte und nachher Hook und Newton untersuchten, wurden in der neuesten Zeit zum Gegenstande der Forschung vielet Physiker, namentlich Young's, Fresnel, Arago, Pouillet, Biot etc. Man bemerkte Lichtstreisen, die sich bilden und sich ausdehnen über die Schatten der Körper, und andere, welche in diesen Schatten selbst erscheinen, wenn die Straklen gleichzeitig von den zwel Seiten eines sehr schmalen Körpers kommen; und solche, welche sich durch Reflexion bilden, auf Flächen von mäsiger Ausdehnung, wenn das einfallende und zurückgeworfene Licht sehr nah an ihren Kanten vorbeigeht. Aber man hat noch nicht hinreichend die Bewegungen der Strahlen nahe an den Körpern selbst bestimmt, wo ihre Beugung erfolgt. Die Natur dieser Bewegungen ist gegenwartig der Punct bei der Lichtbeugung. auf dessen tiefere Ergründung es am meisten ankommt, weil darin das physische Geheimniss enthalten, in welcher Art die Strahlen gebeugt und in verschiedene Lichtstreifen von ungleicher Richtung und Stärke zerlegt werden. Aus diesem Grunde hat die Akademie diese Untersuchung zum Gegenstand einer Preisaufgabe gewählt, indem sie die Frage vorlegt:

1) durch genaue Versuche alle Wirkungen der Beugung bei geradausstrahlendem und zurückgeworsenem Lichte zu bestimmen, wenn die Strahlen einzeln oder in Verbindung mit andern an den Kanten eines oder mehrerer Körper von kleiner oder größerer Ausdehnung vorbeigehen, wobei auch Rücksicht zu nehmen ist auf die Zwischenräume dieser Körper, so wie auf den Abstand des leuchtenden Punctes, von welchen die Strahlen ausgehen.

2) Aus diesen Versuchen durch mathematische Induction die Bewegungen der Strahlen, bei ihrem Vorbeigehem am Rande der Körper, zu erschließen.

Der Preis wird zuerkannt werden in der öffentlichen Sitzung des Jahres 1819.; aber die Preisbewerbung hat ein Ende am 1. August 1818., so dass die Abhandlungen vor dieser Zeit einzuschicken sind, damit die Versuche, welche sie enthalten, geprüft werden können.

Der Preis ist eine goldene Schaumunze an Werth 3000 Franken.

Die Abhandlungen sind postfrei an das Sekretariat des Instituts vor dem angesetzten Termine zu senden und sind mit einem Sinnspruche zu bezeichnen, der zugleich mit dem Namen des Verfassers in einem der Abhandlung beiliegenden versiegelten Zettel wiederholt wird. Es werden Empfangescheine dagegen ausgestellt werden.

Die Bewerber sind zu erinvern, dass die Akademie keine der ihr eingesandten Abhandlungen wieder zurücke giebt, aber den Versassern steht es srei sich eine Abschrift nehmen zu lassen, wenn sie derselben bedürsen.

II. Ueber

eine neue Methode Vitriol- und Alaunerze auf ihren wahren Gehalt an Vitriol und Alaun in hüttenmännischer Beziehung zu untersuchen.

V o n

Christian Fürchtegott HOLLUNDER, Königl. pohlnischem Hüttenbeamten zu Kielce bei Cracau,

Einem jeden Hüttenverständigen ist es bekannt, wie unbestimmt und unsicher alle Probierbücher von Modestin Fachs und Lazarus Erker en bis auf Cramer, und Göttling und die meuesten und ausgezeichnetsten Metallurgen sich über Vitriol- und Alaunproben aussprochen. Man ist durchaus noch nicht dahin gelangt durch einen dem Ausbringen im Grossen so viel als möglich ähnlichen Process allen ausziehbaren Gehalt der in Rede stehenden Erze im Kleinen auszubringen, welches doch nöthig ware, wenn diese Untersuchungsarbeit den Namen einer Probe mit Recht verdienen sollte. Wie weit man es in der Genauigkeit in dieser Hinsicht, besonders in neuern Zeiten mit den Gold-, Silber-, Blei- und Kupferproben gebracht hat, ist bekannt genug, und um so mehr zu verwundern, wie sehr man noch in der Bearbeitung der Zinn-, Vitriol-, Alaun - und zum Theil auch der Eisenproben gegen die erst erwähnten zurück ist. Machte sich nicht die Vollkommenheit der erstern durch den Umstand erklärlich, dass diejenigen Personen, welche diese Art Erze gewinnen und zu Tage fordern in der Regel nicht einerlei Interesse mit denen, welche sie durchs Verschmelzen zu gute machen, haben, und daher ihr beiderseitiger Vortheil eine genaue Bestimmung des in den zu verkaufenden und kaufenden Erzen enthaltenen Metallgehaltes erheischt, als welches gewöhnlich bei den letztgenannten,

den Zinn., Vitriol., Alaun - und Eisenerzen nicht der Fallist, die in der Regel auch von dem Gewinner selbst verarbeitet und zu gute gemacht, nicht an Fremde verkauft werden *): so würde man sich diese so große Verschiedenheit in der Genauigkeit der Proben schwerlich erklären können, wenn man nicht etwa annehmen wollte, daß den erst erwähnten der in pecuniärer und merkantiler Hinsicht höhere Werth der aus ihnen auszubringenden Producte einen Vorzug vor den letztern verschafft hätte, als bei welchen der unbedeutendere Werth des Ausgebrachten eine so ängstliche Genauigkeit nicht erforderte.

Alles mir Ober Probirung der Vitriol- und Alaunerze Bekannte läuft auf folgende zwei Fälle hinaus: dass man

^{*)} Dass es besonders dieser Umstand ist, welcher Genauigkeit im Probiren hervorbringt, sieht man recht deutlich an den Zinnproben im Sächs. Ober - Erzgebirge. Die Zinnerze wurden vormals, so wie anfänglich alle Erze, von den sie gewinnenden Gewerken für ihre' eigene Rechnung selbst, in kleinen oder größern Parthien nach Beschaffenheit der Umstände verschmolzen. und so lange dieses geschah, war auch nur eine höchst unvollkommene und unsichere Probe, nämlich das Sichern, und die Bestimmung des Metallgehaltes in dem gesicherten Erze durch das äussere Ansehen, da: so wie aber seit 2 Jahren eine Zinnerz-Einkaufs - Anstalt, zu Johann Georgenstadt nach dem Muster der Erz -Einkaufs - Anstalt zu Freiberg eingerichtet wurde, lag es in dem Interesse der Verkaufer und Käufer den Metallgehalt in dem Erze genau zu bestimmen, und beide setzten sich nun besondere Probirer, wovon einer den andern controllirt, und seitdem hat sich auch durch diese Nothwendigkeit die Zinnprobe gar sehr vervollkommuet. Freilich ist man immer noch nicht in der Genauigkeit so weit, als mit den Kupfer-, Silber - und Bleiproben, allein durch mehrere Bearbeitung dieses Feldes der Docimasie wird man auch noch dahin kommen.

346 Hollunder über, Probirung auf

namlich 1) denjenigen Antheil von schon gebildet in den Erzen enthaltenen Vitriol oder Alaun durch einfaches Auslaugen und Abdampfen auszieht, oder 2) in frischen Erzen durch Rösten eine Quantität eines oder der andern dieser boiden Salze bildet, und dann dieses, wie beim ersten Falle erwähnt, abscheidet. Allein in beiden Fallen sind keine für das Ausbringen im Großen zichtige Resultate zu erhalten, weil weder auf die eine, noch die andere Art das sämmtliche Quantum des aus den Etzen auszubringenden Alauns und Vitriols, sondern nur ein Theil davon dargestellt wird. Auslaugen kann man awar alles in den Erzen enthaltene Salzige, allein weder durch einmaliges Verwittern, und noch weniger durch das Rösten producirt sich die größet möglichste Menge von Vitriol und Alaun. Es ist mir nur ein einziger Fall bekannt, we diese gewöhnliche Probe vollig Genüge leisten könnte, nämlich da, wo man die Erze röstet und nach dem Rösten sogleich, ohne sie erst verwittern zu lassen, auslaugt und dann über die Halde stürzt, wie diels bei den armen Alaunschiefer zu Reichenbach im Voigtlande statt findet, welcher Fall aber kaum wieder vorkommen dürfte, wenigstens gewiss nur sehr selten, und in allen übrigen kommt man, wie gesagt, nicht damit aus. Und doch ist es ofters ungemein interessant aus jedem beliebigen Erz in kurzer Zeit durch einen dem Ausbringen im Grossen analogen Prozess alles Ausbringbare auszuscheiden. Schon bei geognostischen Landes - und Distriktsuntersuchungen dürfte nicht selten, bei dem häufigen Vorkommen der Vitriol- und Alaunerze, eine schnolle und sichere Bestimmung ihres Gehaltes von Nutzen seyn, noch ein höheres Interesse gewinnt aber dieser Gegenstand bei der Anlegung von Vitriel- und Alaunwerken.

Ein dergleichen Fell war es, der auch mich auf den Mangel einer guten Probe aufmerksam machte, da ich die hüttenmännischen ') Untersuchungsmethoden völlig unzuläng-

⁾ Ich sage mit Fleis, die hüttenmännischen denn von den zein chemischen kann hier die Rode nicht seyn;

lick fand. Die Methode, deren ich mich bediente, und womit ich auch völlig zum Zwecke kam, wird sich meinesErachtens am besten daraus ergeben, wenn ich die specielle
Arbeit, wo ich sie zuerst in Anwendung brachte, hier vom
Anfange bis zu Ende deutlich beschreibe, und dann werden
sich noch einige Folgerungen leicht von selbst daraus herleiten lassen.

Es war im Frühlinge des vergangenen Jahres, als ich durch die Aufforderung des Hrn. Bergmeisters Kittel zu Ober-hohndorf bei Zwickau veranlasst, die Untersuchung eines im dasiger Gegend aufgefundenen mächtigen Alaunschieferslötzes Behufs seiner Bauwürdigkeit und der Anlegung eines Werkes darauf unternahm. Meine erste Arbeit damit war, das Erz auf gewöhnliche Art zu behandeln, die ich auch küszelich anführen werde, damit man die darauf folgende Art damit vergleichen und den Werth beider gegen einander abwägen könne.

I. Versuch. Jeh liefs zu dem Ende ungefähr i Centnez dieses Erzes gröblich zerstossen und auf einer bis zum

eine hüttenmännische Probe ist keine Analyse; dem analytischen Chemiker kann es nicht schwer seyn, aus dem gefundenen Schwefeleisengehalt und den übrigen Mischungsverhältnissen dieser Erze nach der Lehre von den bestimmten und einfachen Zusammensetzungen der unorganischen Körper das daraus zu erhaltende Quantum von Vitriol und Alaun richtig zu bestimmen; allein diess ist keine Sache für den praktischen Hüttenmann. Indels so viel chemische Kenntnisse als zur Ausführung meiner anzugebenden Probe nöthig sind, darf man wohl ohne Unbilligkeit bei jedem, dem die Administration eines solchen Werks anvertraut wird, voraussetzen, und hätte er sie nicht, so würde er auch sein ganzes Geschäft ohne rationelle Einsicht, und also wohl schwerlich so wie es seyn sollte, betreiben, und sich auch in andern Fällen nicht zu holfen wiesen.

schwachen Rothglühen erhitzten eisernen Platte unter beständigem Umrühren gut abrösten. Während dieser Operation entwickelten sich ungemein viel stechende Dampfe der schwestigen Säure; nach derselben aber hatte das Erz einen beträchtlichen Gewichtsverlust erlitten, und seine dunkle Farbe war ein klein wenig lichter geworden, auch hatte es einen styptischen Vitriolgeschmack angenommen. Nun wurden 88 Pfund dieses gerösteten Erzes in einem kupfernen Kessel mit seinem vierfachen Gewichte Wasser unter beständigem Umrühren gut ausgekocht, und dann das Klare vom Ruckstande durch ein Tuch abgesondert, welcher letztere nun noch zweimal bis zur völligen Erschöpfung mit Wasser übergossen, umgerührt und ausgekocht, worauf die klare Lauge zu ersterhaltener nach dem Durchseihen geschüttet wurde. Sämmtliche Laugen, welche mit salzsaurem Baryt einen bedeutend. weißen, mit blausaurem Eisenkali einen stark berlinerblauen, mit kohlensaurem Kali aber einen weissgrünen Niederschlag gaben und ziemlich vitriolisch schmeckten, wurden nun in einem zinnernen Kessel nach und nach eingekocht, und durch ein mittlerweile angestelltes mehrmaliges Filtriren das noch mechanisch damit vermengt gewesene Erzpulver abgesondert, so dass zuletzt nur much etwa 8-10 Dresdner Kannen übrig blieben, welche pochmals durch Filtrirpapier abgeseiht, und in einer steingutnen Schaale auf einem warmen Ofen zum allmäligen Abrauchen hingestellt wurden. Es sonderte sich hierbei etwas grunes Eisenoxyd in Flocken ab A., auch zeigten sich hinterher kleine weisslich - und gelblichgrune Krystalle. Da aber beim weitern Verdampfen die brannwerdende Lauge keine Neigung zur Krystallisation zeigen wollte, so wurde sie bei gelinder Warme vollends bis zur Entfernung aller Feuchtigkeit inspissirt. Es blieb dabei ein krystallinischer Rückstand von dunkelgrüner Farbe und Vitriolgeschmack, am Gewicht 8 Unsen reichlich, die ich mit B bezeichnen will. Um diesen unkrystallisirbaren Vitriol noch etwas näer, besonders auf möglichen Alaungehalt zu unter stellte ich folgende 2 Versuche damit an:

1) wurde die Hälfte desselben, nämlich 1/4 Pfund, mit 2 Pfund Wasser heiß digerirt und die Auflösung filtrirt. Auf dem Filter blieb ein citronengelbes Pulver, welches ich mit a bezeichnet zur weitern Untersuchung einstweilen zurückstellte, und die durchlaufende gelbgrüne Lauge b wurde zur Krystallisation evaporirt. Doch wollte bei gehöriger Concentration nichts anschießen, es sonderte sich vielmehr eine gelblichweiße flockige Masse ohne krystallinische Tendenz ab, und die davon abgegossene weiter eingerauchte Mutterlauge gerann zu einer dunkelgrünen hie und da rostgelben Substanz, welche freie Säure hielt und die Feuchtigkeit der Atmosphäre anzog.

Das oben erwähnte citrongelbe Pulver a wog getrocknet 10 1/2 Drachme. 1/2 Drachme davon wurde mit der
16fachen Menge chemisch reiner Salzsäure etliche Tage digerirt und löste sich dabei bis auf einen unwägbaren weißlichgrauen Schmutz völlig auf. Die dunkelgelb gefärbte Solution wurde nun mit ätzendem Ammoniak präcipitirt, und
der nach dem Erhitzen der Flüssigkeit bis zum Vertreiben
alles freien Ammoniaks, Filtriren, Aussüßen und Trocknen
gewonnene Niederschlag von rostgelber Farbe verhielt sieh
in allen damit angestellten Proben als reines Eisenoxyd.

2) 1/2 Unze von dem oben erwähnten krystallinischen Rückstande B wurde mit dem 12fachen Gewicht reiner Salassure etliche Tage warm digerirt. Unaufgelost war dabei blofs ebenfalls wieder ein unbedeutender weißgrauer Schmutz geblieben, und die mit gewässertem Aetzammoniak genan neutralisirte stark gelb gefärbte Auslösung wurde erhitzt, und das gefallene rostgelbe Oxyd durchs Filter von der Flüssigkeit befreit, gut ausgesüßt und dann noch seucht in ätzendes Ammoniak eingetragen, und damit 24 Stunden digerirt, um die Thonerde dadurch abzusondern. Allein die absiltrirte und gelinde zur Trockniss eingerauchte Flüssigkeit ließ im Evaporirgesalse nichts als eine unbedeutende Menge von Eisenoxyd ohne alle Thonerde zurück.

So war bei dieser hüttenmännischen Probe, die mit möglichster Sorgfalt angestellt wurde, kaum 3/4 Procent Vi-

350 Hollunder über Probirung auf

triol und gar kein Alaun ausgebracht worden, ein Gehalt, der, wenn er der richtige gewesen wäre, an keine Zugutmachung dieser Schiefer hätte denken lassen. Allein da eine absolute Bauwürdigkeit derselben durch alte aufgestürzte Halden und mehrere Spuren einer vormaligen Verarbeitung schon erwiesen war, und ich auch ferner, theils aus der Natur dieser Probe selbst, die keine richtigen Resultate zuließ, theils auch aus weiter eingreifenden chemischen Untersuchungen von einem größern Gehalte überzeugt war, so sann ich nun auf eine Methode, auf eine für den praktischen Hüttenmann ausführbare Art, nach Art der übrigen Erzproben leicht und in kurzer Zeit den wahren Gehalt solcher Erze auszumitteln.

Von dem schon oben erwähnten Grundsatze ausgehend, dass eine wehl eingerichtete Probe immer so viel möglich dem Ausbringen im Grossen analog seyn muss, suchte ich auch hierbei diesen Weg einzuschlagen.

Die Arbeiten beim Zugutemachen der Vitriol - und Alaunerze, zerfallen in 3 Hauptoperationen: in das Verwittern, in das Auslaugen und in das Versieden der Lauge. Alle übrige dabei vorkommenden Arbeiten kann man, in Bezug auf die Erze, mit vollem Recht unter der Rubrik von Vor - und Nacharbeiten begreifen. Durchs Verwittern wird ihr Salzgehalt gebildet, durche Auslaugen gewonnen und durchs Versieden endlich zu Kaufmannsgut gemacht. bei den mehrsten erst vorher gehen müssende Rösten ist blofs eine Vorbereitungs - oder Einleitungsarbeit zur Verwitterung zu nennen, da es blos von den zufälligen Mischungsverhältnissen der Erze abhängt, und nicht geräde wesentlich genannt werden kann. Das bei Bearbeitung der Alaunerze vorkommende Mehlmachen ist als eine Unterabtheilung des Versiedens zu betrachten, und so kaun man auch alle übrigen etwa noch vorfallenden Arbeiten nach Maasgabe des Gesage ten rubriciren.

Bei einer wohl eingerichteten Probe wird man also auch auf diese Hauptmomente Rücksicht zu nehmen haben. Die beiden letzten anlangend, so sind sie so einfach, dass es

darüber keiner weitern Erwähnung bedarf, wohl aber ist das Verwittern derjenige Pankt, worauf hier alles ankommt, und worin man bei der Probe im Kleinen noch nicht im Bei der Bearbeitung von den in Rede stehenden Erzen im Großen verfährt man bekanntlich so, daß man die verwitterten Erze auslaugt, dann sie zum neuen Verwittern hinsturzt, nach einiger Zeit wieder auslaugt, und diese abwechselnden Operationen so lange wiederholt, bis das Erz entweder erschöpft oder sein Gehalt wenigstens nicht mehr verarbeitungswürdig ist. Diess ersordert einen Zeitraum von vielen Jahren, und schon dieser Umstand allein macht es unmöglich denselben Weg auch mit einer Probe einzuschlagen, da die Beendigung in der möglichst kurzesten Zeit ein Hauptcharakter einer vollkommenen hüttenmännischen Probe ist, zu geschweigen, dass bei kleinen Porackslash tionen die Verwitterung auch nach Maasgabe ihres geringen $ar{\cdot}$ Volums um so unvolkommener von Statten geht als bei großen Haufen.

Durch die Verwitterung der Vitriol- und Alaunerze wird nichts anders bezweckt, als: Oxydation aller ihrer oxydirbaren Bestandtheile. Wäre es also möglich und gäbe es ein Mittel, diejenige Wirkung, welche hier die Natur allmälig und langsam in Monaten und Jahren hervorbringt, durch Kunst in eben so viel Minuten und Stunden zu bewerkstelligen, so wäre unsere Aufgabe gelöst, und dieses Mittel fand ich in der Anwendung der Salpetersäure, welche mir unter allen Reagentien, deren man sich als oxydirend bedient, das zweckdienlichste und einfachste schien. — Ich gehe aber lieber zur Beschreibung der Arbeit selbst über, wo sich dann auch gleich die Methode ergeben wird.

II. Versuch. Ich liess eine Portion des in Untersuchung stehenden Alaunschiefers pülvern und nahm davon 1/2 Pfund, welches ich in einer steinzeugnen Büchse mit 1/4 Pfund Salpetersäure von 30° übergoss und mit einem Glasstabe öfters durch einander rührte. In kurzer Zeit war eine sehr lebhafte Einwirkung der Stoffe auf einander zu merken, welche sich vornehmlich durch ein sehr starkes Aufschäumen der

. تر

Masse, veranlasst durch häusige Entwickelung von rother salpetrigsauren Dämpfen, als oxydirend zeigte. Reaction nachzulassen anfing, brachte ich das Gefäls in warmen Sand, und rührte es öfters um, wobei sich aufänglich noch etwas Salpetergas gegen das Ende aber und als die Mischung zuletzt trocken wurde, weiter nichts als unveranderte Salpetersäure entband. Die trockene Masse setzte ich nun einer schwachen Glähchitze aus, um alle Salpetersäure, die nun, nachdem sie ihre Dienste geleistet, überflüssig und schädlich gewesen wäre, zu vertreiben '), entfernte die Masse aber sogleich wieder aus dem Feuer als sich nach den salpetersauren Dämpfen stechend schwesligsaure einzufinden schienen, um nicht etwa wieder einen Theil des gebildeten Vitriols zu zerstören. Jetzt brachte ich den Rückstand auf ein Filtrum und laugte ihn gut mit kochendem Wasser aus. Getrocknet hatte die rückständige Erzmasse gerade eine Unze an Gewicht durch die erzählten Behandlungen verloren. Die erhaltene Lauge von hellgriner Farbe und stark vitriolischem Geschmack zeigte mit den Reagentien dieselben Erscheinungen, deren ich weiter oben gedachte (bei der Arbeit, wo ich eine Portion dieses Erzes durch blosses Rösten und Auslaugen untersuchte, nämlich die Gegenwart des schwefelsauren Eisens), jedoch alle noch in einem höhern Grade der Insensität als dort.

Den trocknen Erzrückstand behandelte ich aufs Neue mit 3 Unzen dergleichen Salpetersause wie das erstemal; jedoch zeigte sich in der Kälte und Wärme kaum, für des Gesicht gar nicht und nur für den Geruch ein wenig die Entwickelung der salpetrigen Saure und ein ganz schwaches Blasenwerfen der Masse. Abrauchen bis zur Trockne, Glüchen und Auslaugen folgten nun, wie das erstemal, und so wurde die nämliche Operation mit dem Erzrückstande noch

^{*)} Zugleich dient dieses Glühen um andere vielleicht entstandene salpetersaure Verbindungen zu zersetzen, die Basen derselben im Maximum zu oxydiren, und für das Wasser unaufloslich zu machen.

Smal, jedech nur jedesmal unter Anwendung von 2 Unzem Salpetersäure, und, wie zu erwarten, mit immer schwächern Erfolge wiederholt. Die Laugen von den 3 ersten Operationen waren grön gefarbt, jedoch die letzte nur noch sehr schwäch; sie wurden zusammengegossen und mit a. 1 bezeichnet. Die von den beiden letzten Behandlungen des Erzes erhaltenen Laugen aber, die vollig wasserhell waren, wurden mit b. 1 bezeichnet zur weitern Untersuchung bei Seite gestellt. Das noch rückständige Erspulver theilte zum 6stenmale auf die beschriebene Art mit Salpetersäure behandelt, geglüht und mit Wasser ausgelaugt, diesem Wasser nichts ausfösliches mehr mit, und wurde daher, als völlig erschöpft weggeworfen.

Jetzt war nun der erstere, und bei weitem der wichtigste Theil des ganzen Processes, nämlich die Verwitterung oder Oxydation aller oxydirbaren Bestandtheile des Erzes in so viel Stunden eben so vollkommen, als es die Natur nur in so viel Jahren würde haben zu Stande bringen können, glücklich vollendet, und der dadurch gebildete Salzgehalt durchs Ablaugen gewonnen, es wäre also nun noch der letzete Theil, nämlich die Verdampfung und Zugutemachung der erhaltenen Lauge übrig. Hierbei wird sich, bei der so eben folgenden fernern Bearbeitung dieser Laugen ergeben, wie so ganz gleich sich diese Arbeit im Kleinen dem Ausbringen im Großen verhielt, indem aus den ersten Laugen Vitriol, und aus den letzten Alaun — so wie dort — erhalten wurde, als wodurch die Vorzöglichkeit und Anwendbarkeit dieses Processes von selbst deutlich in die Augen springt.

Die von den ersten 3 Operationen des Erzes gewonnene grünliche Lauge a. 1 wurde nun in einer porcellanenen Abdampfschaale gelinde bis auf den 6ten oder 8ten Theil
ihres anfänglichen Volumens abgeraucht, und dann kalt gestellt, um sie anschiefsen zu lassen. Letzteres geschah aber
nicht: vielmehr sonderte sich ein theils grünlicher, theils rostgelber Schlamm e ab, der jedoch in seinen kleinsten Theilehen
krystallinisch war, und dem sich aus einer Auflösung abgesondert habenden Gyps ähnelte. Er wog getrocknet 107 Gran.

Journ. f. Chem. w. Phys. 1g. Bd. 3. Heft.

So Gran davon wurden mit reiner Salzsäure übergossen und etliche Tage lang warm digerirt. Durch diese Behandlung hatte sich alles bis auf einen unwägbaren schwarzen Schmutz aufgelöst und die gelbe Solution gab mit Aetzammoniak-Flüssigkeit einen rothbraunen gequollenen Präcipitat, der durchs Filter abgesondert und ausgesüfst sich völlig wie Eisenoxyd ohne Alaunerde mit den gegenwirkenden Mittelu verhielt; ich glaube also mit Rocht diesen Sohlamm als ein besisches schwefelsaures Eisenoxyd betrachten zu dürfen.

Die noch übrige Lauge von a. 1 wurde nun noch weiter eingedampft, und liefs dabei ein klein wenig eines schön smalteblauen Niederschlags fallen, den ich durche Filtrum absonderte, aber wegen seiner Geringfügigkeit nicht naher untersuchen konnte. Die gesammte Flüssigkeit wurde mun, da sich bei gehöriger Concentration nichts heraus krystallisiren wollte, bis aur Trockne in gelinder Wärme abgedampft. Es blieb eine krystallinische Rinde von gelblich grüner Farbe zurück, (wie etwas alter Eisenvitriol) und styptisch - vitriolischem Geschmack, an Gewicht 6 Drachmen. Dieser Rückstand & wurde wieder auf doppelte Art untersucht, besonders auch in der Absicht um den vielleicht darin befindlichen Alaun aufzufinden. 6 Drachmen davon wurden namlich mit 1/4 Pfund Wasser heiss digerin wobei ganz dieselbe Erscheinung Statt fand, deren ich schon oben bei der Bearbeitung von 88 Pfund des gerösteten Alaunschiefers und der Auflosung des darans erhaltenen Vitriols im Wasser Erwähnung gethan habe, nämlich es zeigte sich hier von neuem eine von selbst erfolgende Zerlegung des Vitriols in hochst schwerauflösliches basisches achwefeleaures Eisenoxyd, welches unter der Gestalt eines schön citrongelben Pulvers a unaufgelost am Boden zurückblieb, und leicht auflösliches saures-schwefelsaures Eisen b, welches in der abfiltritten gelben Solution war. Das gelbe Pulver a wog 57 Gran getrocknet und wurde etliche Tage mit 2 Unzen reiner Salzsaure digerirend behandelt. Hier verhielt es sich ganz so wie das schon erwähnte beim obigen großen Versuch erhaltene; nămlich: es loste sich bis auf einen unwägbaren graulichen Schmutz in der Säure auf, und die erhaltene pe braungelbe Auflösung liess mit reinem kohlensäuerlichen Natzon fast bis zur Sättigung abgestumpft, und dann durch einen darein geführten Strom von geschwefeltem Wasserstoffgas zersetzt, in der von dem Niederschlage durchs Filtrum befreiten hellen Solution, weder mit zuckersauzem Ammoniak noch kohlensäuerlichem Natzon den geringsten Erdengehalt erkennen.

Die von dem citrongelben Pulver abgeseihete Flüssigkeit b zeigte einen bedeutenden Gehalt an freier Schwefelsäure. Sie setzte bei der Abdampfung zuerst eine gräulich
und gelblich weiße krystallartige Rinde ab, und die davon
abgelaufene Mutterlauge gerann in der Wärme des Sandbades bei gehöriger Concentration zu einer dunkelgrünen krystallinischen Masse. Beide Krystallisationen zusammen gelind
auf dem Osen getrocknet wogen 4 Drachmen 19 Gran, zogen
aber an der Luft bald wieder Feuchtigkeit an.

Die von der krystallinischen Rinde a. 1 noch übrige Drachme wurde nun mit ihrem 16fachen Gewicht chemisch reiner Salzsäure bei der Zimmertemperatur etliche Tage digerirt, und zeigte ebenfalls wiederum ganz dieselben Erscheinungen, die ich früher bei der weiter oben unter m. s beschriebenen Untersuchung - des von dem großen Versuch I. erhaltenen Vitriols A bemerkte: nämlich die Salzsäure löste alles mit Hinterlassung eines unbedeutenden Schmutzes auf, und die dunkelgelbe Auflosung wurde mit concentrister Actzammoniakslüssigkeit genau neutralisirt, eine Zeit lang erhitzt, dann der entstandene gelbbraune Pracipitat von der überstehenden Flüssigkeit durchs Filter abgesondert, ausgesüsst. und noch feucht wieder in concentrirte Aetzammoniakflüssigkeit eingetragen und demit digerirt. Am andern Morgen wurde die Flüssigkeit vom Präcipitat abfiltrirt und bei gelinder Warme vorsiehtig zur Trockne eingeraucht. Statt der erwarteten Thon-Erde war blofs ein Rückstand von Eisenoxyd geblieben, welches wohlgetroeknet 5 Gran wog, und u dem aus der Flüssigkeit präcipitirten getrocknet sch braun aussehenden und stark glänzenden Eisenoxyd, 19 Gran an Gewisht, gesammelt wurde.

356 Hollunder über Probirung auf

Es war also in diesem Vitriol eben so wenig Alaun-Gehalt aufzusinden, als in dem schon oben beschriebenen A den ich von dem eist angestellten großen Versuche erhielt, vielmehr zeigten sich beide Sorten als reiner Eisenvitriol ohne fremde Beimischung, und ich habe mit Fleis bei allen einzelnen Arbeiten des Prozesses immer, wie ich weiter oben versprach, darauf aufmerksam gemacht, das ein völlig gleiches Verhalten des schnell auf dem Wege der Kunst erseugten Vitriols mit dem auf dem gewöhnlichen Wege der Natur durch Rösten gewonnehen in allen den berührten Filten Statt fand, welches mir ein neuer Beweis für die Zweckinslisigkeit meiner Probe zu seyn scheint, da diese schnell und künstlich erzwungene Oxydation mit der auf natürlichem Wege erhältenen gleiche Resultate lieferte.

Jetzt werde ich nun weiter zur Unterstichung der schon oben erwähnten, mit b bezeichneten, von den letzten zwei Bearbeitungen des Alaunschiefers mit Salpetersaure erhaltenen. wasserhellen Laugen schreiten, um auch ihren Gehalt auszumitteln. Mit kohlensaurem Kali versetzt gaben sie einen weisen, und mit Actzlauge einen dergleichen, sich im Uebermasis des Fällungsmittels wieder auslösenden Niederschlag. Sie wurden nun zusammengegossen und in Verbindung bis auf 1/6 ihres anfänglichen Volumens eingedickt. Sie färbten das Lackmuspapier roth und besalsen einen deutlichen sülslich zusammenziehenden Alaungeschmack, und wurden nung de sich bei diesem Grade der Stärke nichts krystallinisches absetzte, genau und sorgfaltig mit kohlensaurer Ammoniale. Müssigkeit neutralisist; die gefallene weisse lockere Erde gut edulcorist und noch seucht in einem Uhrglase mit so viel gewässerter Schwefelsäure übertröpfelt, dass diese so eben alles auflöste und nun hierzn etliche Gran flüssiges sehwefelsaures Kali gemischt *) und des ganze der unmerklichen

Die von diesem Salze zur Bildung des Alauns nöthige Menge wird auf 7. p. C. angegeben. Ohne solches kann kein wahrer krystallisirter Alaun existiren, wie Lampadius und Vauquelin schon länget bewiesen ha-

Exaporation überlassen, wo sich während etlichen Tagen bei der warmen Zimmertemperatur nach Verdunstung aller Flüssigkeit eine Menge kleiner oktaedrischer Krystalle gebildet hatten, welche sorgfältig gesammelt und völlig abgetrocknet nahe an 2 Drachmen wogen, einen vollkommnen Alaungeschmack besalsen, und ob sie gleich völlig weils aussahen, doch im Wasser gelöst und mit Hydrothionsäure-Flüssigkeit geschüttelt, die Anslösung dunkel machten, aum Beweise, dals sie noch eine Spur von Vitriol beigemischt hielten.

Das Ausbringen bei dieser Arbeit war also, wie man sieht, gegen das vom großen Versuche I. beträchtlich verschieden, da es an i Unze reinen Vitriol und nahe an 2 Drachmen etwas eisenschüssigen Alaun aus 1/2 Pfund Erz lieferte, bei jenem großen Verfahren aber nur 1/2 Pfund Vitriol, ohne allen Alaun, aus 88 Pfund Erz erhalten wurde.

Wenn nun das Wesentliche und Characteristische einer volkommen Erzprobe jeder Art darin besteht, dass man das daraus darzulegende Metall oder Product rein von fremden Beimischungen, und diess in möglichst kürzester Zeit, und durch einen, dem Ausbringen im Großen gleichenden Process gewinnt: so soll, dünkt mich, die hier angegebene Methode Vitriol- und Alaun-Erze zu probiren, allen diesen Erfordernissen völlig entsprechen.

Der Umstand, dass man hier den Vitriol nicht in völlig krystallinischer Beschaffenheit, sondern in einem mehr schwantigem Zustande *) erhielt, kann dieser Methode wohl

ben; man wird daher jede Probe auf Alaun damit versetzen müssen, ehe man sie anschießen läßt. Bedient
man sich des Ammoniaks, oder der gereinigten Potasche statt des schwefelsauren Kalis, so nimmt man
im Verhältniss mehr davon, als von diesem.

Dieses Schwantigwerden von Vitriollaugen, welches öfters genug im Großen vorzukommen pflegt, wo man sich dann durch den Zusatz von regulipischem Eisen

358 Hollunder über Probirung auf

nicht zum Vorwurf angerechnet werden, da bei Behandlung kleiner Portionen von solcher Lauge diess schwer zu vermeiden ist, und auch der Genauigkeit der Probe selbst keinen Eintrag thut, indem, ohne einen großen Fehler zu begehen, der Schmantvitriol im Kleinen für krystallinischen Vitriol im Großen berechnet werden kann.

Einem andern Einwande, den man mir dabei gemacht hat, nämlich: dass man durch den großen hüttenmännischen Process mit dem Ausbringen nie der kleinen Probe gleich kommen werde, als durch welche letztere, wie ich oben erwiesen habe, aller möglich ausbringbare Gehalt der Erze dargelegt wird, lässt sich durch das Beispiel vieler andern Ersproben leicht begegnen, bei welchen man ebenfalls allen im Erze steckenden Gehalt, wie er ist, und nicht, wie er

hilft, dürfte wohl ein der Abscheidung von Oxyden aus mehrern andern Metallauflösungen Shnlicher Vorgang seyn, welche Auflösungen sich von selbst durch eine Art von doppelter Mischung in eine schwer auflösliche Helfte, viel Oxyd und wenig Saure, und eine leicht auflösliche, viel Säure und Wenig Oxyd zerlegen. In dieselbe Kathegorie bringe ich die öfters beobachtete merkwürdige Zersetzung der Auflösungen von sehwefelsaurer und besonders von selbst erfolgender salpetersaurer Thonerde, worüber ich mich, so wie über die dabei vorkommenden interessanten Erscheinungen an eipem andern Orte näher erklärt habe. Alle diese Phanomene scheinen mir, nach unsern jetzigen Ansichten, am besten aus einer durch Einwirkung äußerer Potenzen in diese Auflösungen hervorgebrachten Veränderung des electro-chemischen Spannungs Verhältnisses ihrer constituirenden Bestandtheile erklärt worden zu können. So sehen wir diese Mischungs - Veränderungen bei einigen Auflösungen durch das Wasser, bei andern durch die Wärme, und bei noch andern durch Kälte, atmosphirische Luft u. s. w. bedingt werden.

in den Hütten ausgebracht wird, erhält. Jeder vernünftig eingerichtete Hüttenhaushalt wird seine Massregeln leicht darnach nehmen, ja, sich dieser Probe selbst als Controlle des mehr oder minder reinen Ausbringens der Erze bedienen können.

Allein eine noch wichtigere Frage kann hierbei wegen des Röstens aufgeworfen werden. Es ist bekannt, dass eine große Menge von Vitriol- und Alaunerzen erst einer Rostung unterworfen werden müssen, um dadurch den Verwitterungsprocels bei ihnen einzuleiten, der ohne diels picht leicht erfolgen wurde. Bei Erzen, die in und mit kehlen- und wasserstoffhaltigen Fossilien brechen, ist diels weniger der Fall ale bei andern, wo dieses gegenostische Verhältnis nicht Statt, findet. Durch das Rösten aber, bat man wieder, abgerechnet den Verlust an Brennmaterial und Zeit, den großen Nachtheil, dass dadurch eine bedeutende Quantität von schwesligen und Schwefelsaure in die Linft gestieben wird, welche, wenn sie beim Erze bliebe, wie das bei der Verwitterung ohne. vorhergegangene Rösung der Fall ist, eine ahr entsprechende Menge von Eisenoxyd und Alaunerde lauflösen und sich damit zu Vitriol und Alaun verbanden worden Die Lehre, die daraus für die hüttenmannische Praxis folgt, ist: dass man. wo nur immer die Beschaffenheit der Erze es erlaubt, das Rösten zu vermeiden sucht, wo dieses aber nicht angeht, durch Binrichtung zweckmassiger Laugebühnen die entweichenden sauren Dampfe mittelst Vorschlagung von Eisenund Kupferoxyd oder alaunerdehaltigen Substanzen in diesen Laugebühnen aufe möglichete wieder zu benutzen sucht. Für die Methode unserer treiten Untersuchungen dieser Erze zur kleinen Probe aber ergiebt sich daraus, dass man diejenigen Erze, welche einer vorbereitenden Röstung unumganglich bedürfen, auch zuvor auf gleiche Art röstet (oder wo es angeht, die Probe von dem schon geröstetem Erze wegnimmt), che man sie mit Salpetersaure behandelt, weil im entgegensetztem Falle, zumal bei kiesreichen Erzen, oder gar derben Kiesen, die Probe gegen das hüttenmännische Ausbringen zu reich aussiele, zu geschweigen, dass auch dadurch die Probe sich vom großen Ausbringen wesentlich unterscheiden würde,

360 Hollunder üb. Probirung auf Vitriol etc.

welches doch nicht seyn darf. Bei sehr armen Erzen dürfte der Unterschied nicht so bedeutend seyn.

Der letste Umstand, über den ich mich noch näher su verbreiten habe, ist der, ob sich die auf einen speciellen Fall angewandte Untersuchungsmethode bei allen und jeden Erzen dieser Gattung mit gleichem Erfolge wird anwenden lassen. Wenn man von dem Gesichtspuncte ausgeht, dass alle Vieriol - und Alaunerse insgesammt, entweder aus derbem Kies bestehen, oder doch Kies, oder auch Schwefel mit thonerdehaltigen Fossilien innigst gemengt zur Basis haben, und dass diese geschwefelten Verbindungen durch Oxydation der Salpetersaure in dergleichen schwefelsaure umgeändert werden, so wird sich leicht a priori die Allgemeingolfigkeit der beschriebenen Probe erweisen lassen. Allein noch nicht genug. so hat auch die Erfahrung diese Annahme hinlänglich gerechtfertiget. Seit der Zeit, als ich swerst der erwähnten Methode mich bediente, habe ich Gelegenheit gehabt, mehrere Sorten von Vitriol - und Alaunerzen *) nach diesem Muster zu untersuchen, und habe bei allen denselben mit dieser Probe vollkommen ausgelangt, und mich nie über Unauverlässigkeit derselben zu beklagen Ursache gehabt.

18 11 12 34

Besonders habe ich, nebst andern folgende Erze behandelt: Arme Alaunschiefer aus der Gegend von Suhl,
die mir als vermeintliche Steinkohlen zugeschickt wurden, Schwefelbrände, welche die sächsischen Obereragebirgischen Werke auf Vitriol verarbeiten. Vitriolund Alaunschiefer aus der Gegend von Gräfenthal bei
Saalfeld, und die Alaunerze von Muskau in der OberLausitz.

III. Ank ündigung neuer Krystallisations - Modelle.

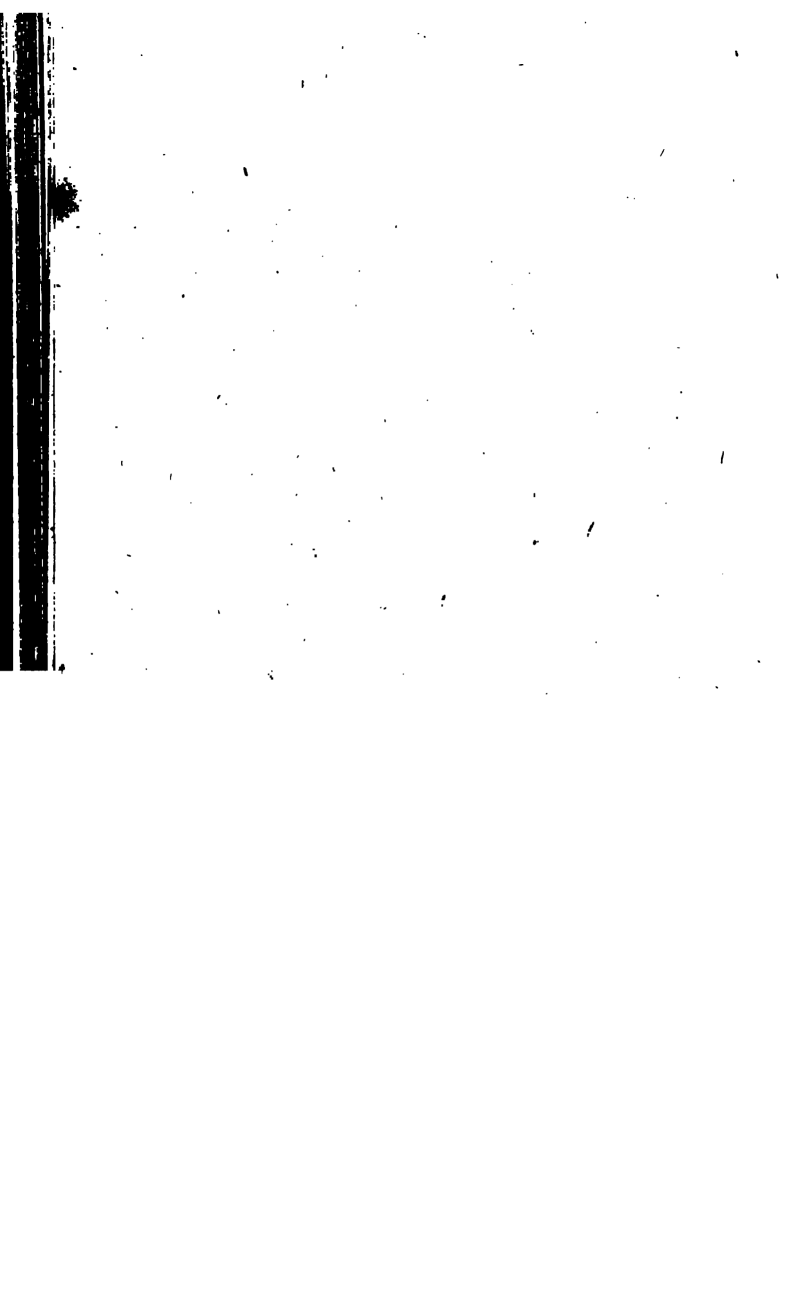
Des schwierige Studium der Kryspallogie, welches unstreitig zu den anziehendsten Theilen des mineralogischen Studiums gehört, wird bedeutend erleichtert durch richtig gearbeitete Modelle der krystallinischen Formen, welche die Körper, die in der Natur am häufigsten klein, versteckt und unvollständig ausgebildet vorkommen, in einer angemessenen Größe vollkommen darstellen. Die hiesige Industrie-Schule hat schon seit längerer Zeit Sammlungen kleiner, in Holz gearbeiteter Krystallisations - Modelle für den geringen Preis von anderthalb Thaler ausgegeben, die dazu geeignet sind, von den merkwurdigsten Krystallformen der Mineralkörper, ohne genauere Berücksichtigung der Winkel. einen Begriff zu geben. Um nun aber auch bei dem tieferen krystallogischen Studium zu Hälfe zu kommen, ist unter der Leitung des Herrn Professors Hausmunn eine neue Sammlung mit größerer Genauigkeit und nach dem größeren Maasstabe von ein - bis anderthalb - zölliger Länge, aus Birnbaum - Holz verfertigter Modelle veranstaltet worden, die in Lieferungen zu fanf und zwenzig Stück ausgegeben wird. Die erste, bereits vollendete Lieferung, enthält eine Auswahl von Haupt- und Abanderunge - Krystallformen, deren genauere Kenntniss von besonderer Wichtigkeit ist. Die nachfolgenden Lieferungen werden zur Versinnlichung der Krystallisations - Folgen vorzüglich merkwürdiger Mineral -Substanzen dienen. Die erste, mit einem Kästchen und gedruckten Verzeichnisse versehene Lieferung ist in der hiesi, gen Industrie-Schule zu vier und einem halben Thaler Conventionsmunze zu erhalten. Von den nachfolgenden Liefe.

362 Ankündigung neuer Krystallisations-Modelle.

rungen werden manche vielleicht zu einem niedrigeren Preise überlassen werden können, falls die Mehrzahl der Modelle mit geringerer Mühe zu verfertigen seyn sollte, als die in der ersten Lieferung enthaltenen. Sollte Jemand Modelle nach einem noch größeren Maaßstabe zu erhalten wünschen, so würden solche auf Bestellung ebenfalls geliefert werden können.

Göttingen im Mai 1817.

Die Direction der Industrie -Schule. . . .



Auszug

des

meteorologischen Tagebuches

Ý o m

Professor Heinrich

in

Regensburg.

Mars 1817/

The	rmom	ëter.	Hy	groi	neter.	Winde.		
Ma- nim.	Mi- nim.	Me- dium	Ma- tim.	Mi- nim.	Me- dium.	Teg.	Nacht.	
6,0 6,0 5,9 7,0 4,0	3,8 3,0 1,0 2,4 0,3		754 716 750	647 606 640	660,8 685,5 679,5 691,0 677,2	WSW 2 WSW. 1 SW. 2 W. 3 SW. 2	WSW. 1 SW. 4 SW. 1 SW. 1	
6,2 4,0 4,0 1,4 2,3	-0,1 0,0 0,6 -0,5 -1,0	5,11 1,76 1,94 0,65 0,37	708 705	631 682 537 642 640	725,7 719,9 615,4 664,4 667,8	SW. 5 W. 5 SW. 2 W. 2 NW. 5	SW. 5 WSW. 1 NW. 4 SW. 1 NW. 2	
5,5 6,7 5,8	-1,0 -1,1 -0,4 1,5 0,0	0,10 1,06 4,12 5,51 2,08	776 782 798	651	719,2 737,1 690,3 759,6 752,5	NW. 3 SW. 1 WSW. 2 NW. 5 NW. 2	WNW. 1 SW. SO. 1 WNW. 5 NW. 2 NW: 2	
0,6 2,0 4,0 4,0 5,0	-1,9 -0,5 -0,7 -2,0 -1,8	-0,25 0,94 1,57 0,69 0,56	813 820 770	734 775 755 602 592	770,5 797,5 793.0 689,3 651,5	NO, 2 ONO, 1 ONO, 1 O, 1 SO, NW, 1	NO. 1 O. 1 O. 1 O. 1 NW: 1	
2,8 5,5 5,5 5,6 5,5	-1,5 0,2 1,5 -0,1 -2,5	1,52 5,20 1,49	722 740	641 606 667	699,5 674,5 667,9 711,0 728,0	N. 1. 2 NO. 2. NO. 1. 2 NW. 2 WNW. i	NO. NW. 2 N. 2 NW. 2 NW. 1 W. 1	
7,8 4,0 5,2 6,0 8,7 8,5	-1,0 0,3 0,5 -1,5 5,6 2,3	2,83 6,14	*	600 657 622 600	691,6 673,5 694,9 707,1 649,1 6 02, 5	OSO. 1 SO. NW. 2 WNW. 3 WSW. O. 1 W. 1. 2 SW. NW. 2	SW. 1	
8,7	-2,3	2,21	820	557	697,58		-	

		سندسيدعيه تبنيسأسيد	فيضبها المتعالبة المتبات								
Monalstag.				Summar:							
st	. †# /	Uebers									
at	W	1									
O		der Wittert									
M											
~		†~~~									
1		1	1								
	Vormittags.	Nachmittags.	Nachts.								
				Heitere Tage							
1.	Tr. Regen. Wind.	Tr. Regen. Wind.	Trüb.	Schone Tage							
2.	Trab.	Trüb. Wind.	Vormischt.	Vermischte I							
3.		Tr. Regon. Wind.	•	Trübe Tage							
4.	Tr. Sturm. Regen.	Trūb. Wind.	Trub. Verm.	Tage mit Wi							
7	Gewitter. Trūb. Wind.	Tr. Reg. Schnee.	Śchön.								
5 .	Timb. Wind.		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Tage mit Stu							
6.	Vorm. Wind.Reif.	Trüb. Sturm.	i schoki stutki i	Tage mit Reg							
		Tr.Schnee.Sturm.	Heiter Tr.Schnee.	Tage mit Sch							
8.		Tr. Regen. Sturm.		Tage mit Nel							
9.		Tr. Schnee. Wind.	Vermischt.	Tage mit Rei							
10.	Schnee. Sturm.	Schnee. Sturm.	Verm. Wind.	Tage mit Gev							
	Schnee. Sturm.	Trüb. Sturm.	Trab.								
12.	Trab.	Trab.	Vermischt	Heitere Nach							
13.	Vermischt.	Tr. Rog. Sturm.	Tr. Sturm. Regen.	Schöne Nächt							
14.		Tr. Verm. Wind.		Vermischte N							
	Verm. Wind.	Tr. Verm. Wind.		Trübe Nächte							
_		70 - 1 500 - 1		Nächte mit V							
16.	Schön. Wind.	Trāb. Wind. Trāb.	Trab.	Nichte mit St							
17	Trūb. Trūb.	Vermischt.	Trūb. Heiter. Nebel.								
48.		Heiter.	Heiter. Nebel.	Nachte mit Re							
19.	Verm. Schnee.	Trüb. Wind.	Schön.	Nächte mit S							
20.				Nächte mit K							
21.	Tr. Reif. Schnee.	•	Tr Wind. Schnee.	TY							
22.	"	Trub.	Tr. Schnee Rogen.	Herrschende							
23.		Trüb. Wind.	Trab. Wind.	W., 5W.,							
24.	Trob. Wind.	Trab. Wind.	Heiter.	Darian - sind							
25.	Vermischt.	Vermischt.	Schon.	Regen - und							
26.	Trub. Vermischt.	Trub.	Schön.	204", 1 L							
27.	Trüb. Regen.	Tr.Regen.Schnee.	Tr.Wind. Schnee.	Zahl der B							
		Sturm.		tungen 5							
28.	Tr.Schnee.Sturm.	Tr.Schnee.Wind.	Vermischt.	rangen 3							
29.	Vermischt.	Trüb.	Trüb.	Die Sonne							
30.	Trüb. Regen.	Trüb. Wind.	Trob.	ohne Flecker.							
314	Trüb. Regen.	Sturm. Schnee.	Trüb. Regen.								
	<u> </u>	Donner, Reg.									
	Dieser Monat	seichnete sich au	durch Gewitter,	Uebetschwe							
	gen, Stürme und Erdbeben in verschiedenen Gegenden vom										
	Am 3ten und 4ten herrschten Gewitter durch ganz Deutschlas Frankreich; eben so am 7ten, mit Sturm, Hagel und Regen, un										
	Zeit schwollen alle Flüsse an: das Gewitter vom Siten schien n										
	ausgebreitet en	evn. Die Stürm	e tichteten stoles	n Selvaden an							
•	ausgebreitet zu seyn. Die Stürme richteten großen Schaden and Waldungen, die Schnee-Lavinen in den Gebirgen.										
		The state of the s									

characterisitt; und id eine solche Folge gerielle, dilt sie ein stafenstellen l'erabsteigen der Vegetation von lem Unheberen hie dahm zu erkenorn geben, wo meh die Pilse, au eine unu Polim der Vegetation, soe dem Untergange der haberen erhehm, Auch die Arten teiben sich nu half alle Iden en einander, und sind grötstentheile mit neuen methodischen Debautionen versehen, so dels mon nicht leicht eine aufansuchende Phanes, die diese Flora entheit, vervenen wird. Auch diese Dehnitionen haben die nötlige Redie, ühne in Reschreibungen auszusten, und die Angabe einer oder einiger Abbi dungen, eines Hauptschriftstellers, euch wohl eine ausfahrlichere lieschreibung oder doch eine interessante Notischber ihren läng, oft in zwei oder drei Worten des Kenultst langer und mit samer Zerghederungen und mitroskopischer Fibt eine und ein fere Betrachtungen über den Ban, die wechselseitigen Verhaltnisse und estätlichen Lutwicklungstaten dieser Vegetation herbeit, wodurch diese Somitt dem Physiologen und Systemanker gleich iehrench und nützlich wergen hann.

and the second of the second s

Die große Aurahl der verzeichneten Atten (Species) kann den Fleife des Hen. Vert. im Sammeln und Beobachten . - mehrere none interessente Entdrekungen fast in allen Ordnungen dieser Classe werden seit en Schatfblick beurkunden, und gereschen, so twie die eingeschaltete Monographie der Gattung Jungermannis, worfn alle europaischen Atten dieser Gattung profficient heschischen, und auf 4 beigeingten Tafeln in Poito, aut Stein gezeichnet, die beblatterten Arran sahr characteristisch dargestellt werden, diesem Werke much zu einer besondern Zietde. Es werden 66 Arten von Jugermanicia beschieben, wormster 44 um Erlangen wachsen."- Zwei von Hin. Sturm gostochene, illuminitre Kupfettatela in 8 stellen nean Massatten vot. Die Pelze und Schwemme sind usch dem neuesten Werk der Dr. Near von Frankrick i System der Pilse und Sel wammo, Würzhung bei Suchel (S17.) geordaet und mit vielen neuen Entdeckungen Fan Compertus Gererum erleichbat des Aml aden Deserolers. det Gottingen, andem er ein die weientrichten Mertmale vergleichinne vusamm enstellt. Solcheigentalt hat der Verlamer, ind m er bei seiner Abreim noch Binstlien dieses Werk zupücklaht, eine Andeutung dessen gegeben, was die Welt von
seiner zuf Verandaltung der honigt. Bandichen Regierung untett ommenn buransahen Beise im weiteren Umfange eines
gröberen Gehreis zu erwarten betechtigt auf, der Verlager aber glandt von seiner Soite prolits unterlaisen nu haben, was dem Buche in typographischer Binnishe und anderer Austatting zur Empfehlung gereichen konnte.

Inhaltsanzeige.

والمراب المرابي والمحافظ والمطابط والمرابط والمعادم والم

Ramarkangen über ein hrysiellinischer fauferhattenorodam, den sogensumen Kupferglimmer. V. a ore Profosjoren Termeryer und Hansman. Web geried. Winderhebr d, Gorrana, much, J. 184frozis kalten n. ungewihni trockenen Wand, walel er møl rare Stonden nach den, mit Hagal varhandenen Gewittern empfunden wird ime Triol. Von com Hin, Gr. Ser. Estra, un Preix etc. Unterstationgen über Weite und Alkalial. 1) Varguelie zu Bestimmung des Zustander, sweinhem der Weingwirt rich in gegobissen Tilli-Von H. Th. brante. 1m sighesten behover. Animge Observation on A. E. Orblen. 2) Cobar das Vochandenreyn des Alhohols im Weing. Auszug est obier em r. Witz 1815. im frank Inst. vospel. Abh. V in Oxy - Luine . S, l'eber don aus verathisdeven Bubitanien erhaltenen Weinreist, and die Verirderingen, weighte ar dutch das herrelieuen über verschis donon talelangin. Sa . isnzon orleidet. den Apetlikar Dabar en Ropen. 1) Nichticht vin einigen Vorsachen öber des Go-trieren der alkoholis. Vorgelesen im Inititut un führharg im 2, febr. (b.3.). Von Hatten. Unber die Verand der Elocuete durch Behandt, mit Wringerstalished, and aber eine besond merker, dredische Versind von Kleenare, Alkebal und Annaniah. Ven I. C. D. Backet in Arreu. Laber die resp. Verbilinifs des Jodius und Ciloruns I im p ist. Pol der Volt, Saule. Von Stellenz. armusiste Bare stagungen Vom Medicinaltathe Dr. Contar 20 stone boi liola. Vermie Lie Eunerkungen. Von IV. A. Leingadeis. Mark. Von Prot. Loopold Guelin. . Pa for tucke and chemische Verhandl, der Körönlitielt soll der Wissensollaften zu Cottingen vom 13. Jollan 1516. bis xam 16. april 1517. Physical, the Premanfache der Potiser Aladomie der Wissenschaften. (Undere der dereffige, der Ches to at the Physique Mises there to John . . . 11, I ober one none Mathode Vitable and Alauneten auf thren wahren Geteft in Viried und Alaun in huttenmannischer Pexietung zu un-Beineich an Rogensburg: Mite ifig.

(am 21/4 July 1817, 2 remade.)



Journal

för

Chemie und Physik

in Verbindung

mit

J. Bernhardi, J. Berzeliut, C. F. Bucholz, J. W. Sberomer, J. N. Fecht, C. J. Th. v. Grottkufs, P. Heinrich, C. M. F. Kantner, W. A. Lampadous, F. Link, J. I. G. Meinecke, H. C. Gerstedt, H. Pfoff, R. I. Ruhland, T. J. Socheck, H. Stoffens, F. Steomeyer, A. Popel,

herausgegeben

YAB

Dr. J. S. G. Schweigger.

Pand 19. Heft 4. Mit war Gebanisharte.

Nurscherg, 1817.

Literatur.

1) Repertorium für die Pharmacie, herausgege J. A. Buchner. Band III. Heft 2. mit 1

Inhalt. 1) Berchreibung nebet Abbildung ein hochsparste für abemische pharmacrutische Open Etwielung der megliebst vollkommensten und Beimittel; vom the lingler. 2) Beschre bungen indischen sieminnligen Pflanzen aus der naturlie des Scitamineen des Linuseur, oder Canen oes Dinnys wase der Ventenat, von 14. Howburgh, Empliecuen vom Prof. Schulter. 3) Phosphoragu. Saisi, er Form, vom Dr. Jach. 4) Eine merkwit sale kebrike in Italien, aus dem Engl. übersen Buchner. 5: Vorläufige Nachricht über einige nach Analysen, vom Prof. Buchotz. 6) Under einige war Analysen, vom Prof. Buchotz. 6) Under einige war Analysen, vom Apotheker F. Mittermayer. 8) Beschien, vom Apotheker F. Mittermayer. 8) Beschien, vom Apotheker F. Mittermayer. 8) Beschien, der einigsauten Eisentinktur, von G. Aberen die Bereitung des Liquar Ammonii Succinici. Vo. Scotzniewsky. 11) Ueber des Phosphor Kali, diefalk. 12) Ueber den gebrannten Meerich.

Ueber

die Schneegränze auf der mittäglichen Seite des Rosagebürges und barometrische Sche Messungen.

Von

Friedrich PARROT,

Doctor der Medicin und Chirurgie, correspondirendem Mitgliede der Kaiserlichen Akademie der Wissenschaften zu St. Petersburg.

Von der untern Gränze des beständigen Schnees in den Alpen behaupten zu wollen, sie sey noch nicht genau genug gekannt, mag nicht zu viel gesagt scheinen, wenn man überlegt, dass der mancherlei Untersuchungen dieses Gegenstandes ohnerachtet, die neuesten Forschungen in diesem Felde der angewandten Naturlehre, auch zu neuen Zweifeln über die Richtigkeit der bisherigen Annahmen. in Bezug auf die Schweitzeralpen bedeutenden Anlass gegeben haben. Saussure's Untersuchungen hatten die frühern Meinungen über die Schneegranze der Alpen theils berichtigt, theils widerlegt, und die allgemeine Annahme verursacht, dass sie sich bei 1300 Tois, über der Meeresflache befande. Manhatte keinen Grund die Richtigkeit dieser Annahme in Zweifel zu ziehen, so lang es an vergleichenden Beobachtungen an andern dazu günstig gelegenen Puncten der Erde, oder in den Alpen selbst, aber unter andern Umständen angestellt, fehlte. Journ. f. Chem. w. Phys. 19. Bd. 4. Heft

Welche Puncte konnten zu einem solchen Vergleich besser passen als das Gebürge der Pyrenaen, und das Gebürge des Kaukasus? Beide nehmen wie die Alpen ihre Hauptrichtung nach der Richtung des Parallelkreises, beide sind wie die Alpen im Norden und Süden von einer bedeutenden Landstrecke begränzt, beide endlich, sind wie die Alpen in der Mitte des gemässigten Erdstrichs gelegen; und so sollte es scheinen, dass die Höhe der Schneegranze an diesen drei Gebürgen auch eine auffallende Uebereinstimmung darbieten sollte. Aber, - im Gegentheil: Ramond setzt sie in den Pyrenaen auf 1250 Tois. über der Meeresfläche; Saussure beobachtete sie in den Alpen bei 1500 Tois., Herr v. Engelhardt und ich fanden sie am Kaukasus auf 1642 Tois. Die geographische Breite ists, was zunächst und hauptsachlich die Verschiedenheiten der Höhe der Schneegranze an den verschiedenen Gebürgen bestimmt; aber aus dieser Quelle lassen sich die Anomalien derselben nicht erklären, die wir an jenen drei Gebürgen bis jetzt gefunden hatten. Die Pyrenzen nämlich liegen zwischen dem 42 und 43sten, der Kaukssus um den 45sten, die Alpen zwischen dem 45 und 46sten Grad nördlicher Breiter Die drei Grade, um welche die Alpen nordlicher liegen als der Kaukasus, reichen nicht hin um einen Unterschied von 300 Tois. in der Höhe ihrer Schneegranze zu begründen, da sie etwa nur von etwa 75 Tois. Rechenschaft geben konnen. Und wie sollen wir uns endlich aus der geographischen Lage das Paradoxon erklären, dass die Pyrenzen, obgleich um vier Grade dem Aequator näher gelegen als die Alpen, doch ihre Schneegränze 50 Tois. tiefer haben als diese? -

mittäglichen Seite des Rosagebürges und etc. 369

So viel im Allgemeinen, nur um zu zeigen wie sehr man Ursache hat, die Untersuchungen über die Schneegranze der mittlern Breite noch nicht für geschlossen anzusehen, und jede Gelegenheit zur Erneuerung derselben zu benutzen. Daher hier in Kurzem dasjenige, was mich meine kleine Reise zum Gebürge des M. Rosa in dieser Hinsicht hat kennen gelehrt.

Was ist Schneegranze, oder vielmehr, was hat man zu thun um die wahre Schneegranze eines Gebürges in der Natur wirklich und genau aufzufinden? Um diese Frage drehen sich im Grunde alle Schwierigkeiten: aus ihrer richtigen Beantwortung erklären sich die vorhandenen Widersprüche und wird sich vielleicht die Wahrheit ergeben. - Es bedarf dazu keiner ausführlichen Betrachtung aller der die Existenz des s. g. ewigen Schnees bedingenden Umstände; genug, dass man darüber einig ist unter Schneegranze diejenige Linie zu verstehen, über welcher hinaus an einem gewissen Theil eines Gebürges der Boden Jahr aus Jahr ein ohne Unterbrechung mit Schnee bedeckt ist. Die Mannigfaltigkeit in der Construction einer Gebürgsoberfläche kaun aber unmöglich gestatten. dass diese Linie eine ununterbrochen fortlaufende Horizontallinie an den Gebürgsabhangen sey, somdern es ist nothwendig, dass sie, in den verschiedenen Gebürgen in verschiedenem Maasse, aber doch überall bis zu gewissen Granzen der Localumstände folge, sich hier tiefer hinabsenkt, dort weiter hinaufzieht, je nachdem dieser oder jener Ort mehr oder weniger geeignet ist durch die Sonnenstrahlen erwärmt zu werden. Es scheint daher als wollte man der Natur Gewalt-anthun, und ihr

eine Scheidewand aufdringen, wo sie keine hat, wenn man eine gleichformige symmetrische Granze statuirt, die den fruchtbaren Boden vom ewigen Schnee, die lebende von der todten Natur scheidet, man sieht sich vielmehr, und besonders aus der Ansicht der Alpen, genöthigt einen allmäligen Uebergang zwischen diesen beiden Reichen anzunehmen, einen Uebergang der sich eben durch die mannigfaltigen Krümmungen jener Granzlinie characterisirt, mit welchen sie sich an den Abhängen des Gebürges hinschlängelt, hier den Tritten des Naturforschers in einer unerwarteten Tiefe begegnet, dort, hunderte von Metern höher ihm noch nicht erscheinen will, und ihn dagegen noch festen Boden mit blühenden Kräutern bewachsen, angebatte Bergwerksgruben und andre Denkmäler menschlicher Betriebsamkeit und warmen Lebens finden last. Lassen wir also den Begriff von Schneegranze als einer einformig fortlaufenden Linie fahren, geben wir ihr eine gewisse Breite, machen sie zu einer Flache, deren Granzen wir in der Natur immer ziemlich bestimmt auffinden konnen, und nehmen wir, um der Einfachheit des Ausdrucks wegen, die Mitte derselben an, so oft wir das Ganze bezeichnen wollen. Alsdann gewinnen unsre Forschungen über diesen Gegenstand an Unbefangenheit und zugleich an Wahrheit; die Vergleichung ihrer Resultate an den verschiedenen Puncten unserer Erde bistet mehr Einheit, weniger Verwirrung dar. -

Wenn man sich zur Untersuchung der Schneegränze eines Gebürges anschickt, fragt es sich,
welche Zeit man dazu zu wählen habe. Die Sache
ist im Grunde leicht entschieden, und doch hat

man sie bisher fast immer noch zu leicht genommen. Der Julius und ein Theil des Junius und Augusts sind diejenige Zeit, welche unter mittlern geographischen Breiten in der Regel auch zu wissenschaftlichen Bergreisen benutzt werden. mir ermangelte man nicht bei meiner gegenwartigen Reise, in Mailand jene Zeit als die einzig brauchbare anzupreisen, und mir auf die Zeit, wel-, che ich mir dazu bestimmt hatte, alle mögliche Widerwartigkeiten, sowohl für meine Bequemlichkeit als für den wissenschastlichen Zweck der Reise, vorherzusagen. Jene Jahreszeit mag aber für alle andern Absichten einer Reise die schicklichste aeyn, nur für die Bestimmung der Schneegrauze. eines Gebürges ist sie es nicht; sondern hiezu passt blos der Monat September.

Die einfache Ansicht der täglichen und jährlichen Bewegung der Erde lehrt namlich, dass das Sommersolstitium in Bezug auf das ganze Jahr dieselbe Einwirkung auf die Erwarmung der Erde baben muss, als der Culminationspunct der Sonne in Bezug auf einen jeden Tag; und so wie die großte Hitze eines Sommertages nicht um Mittag, auch nicht um 1 Uhr, sondern um 2 Uhr, also um 1 der ganzen Tageszeit später ist, so wird auch die stärkste Temperatur des Jahres nicht am Ende des Junius herrschen, sondern um 1 des ganzen Jahrs, d. h. einen Monat später, also in den letzten Tagen des Julius. Von dieser Zeit fangt die Erde erst an, etwas an Temperatur zu verlieren; aber dieser Verlust ist am Anfang gering, und man kann immerhin noch sechs bis acht Wochen annehmen, wahrend welcher der Boden immer fortfahrt, noch so viel Warme zu entwickeln als hinreicht, um

372 Parrot über die Schneegränze auf der

S. 1

noch namhaste Portionen von Schnee wegzuschmelzen; denn es kömmt hier nicht allein auf die Intensität der Hitze, sondern auch auf ihre Dauer an, und man muss daher in den Untersuchungen diesen Umstand nicht übersehen.

Allein im September fällt oft auf den Bergen schon neuer Schnee, sagt man, und es entzieht sich die wahre Schneegranze unsern Blicken. Diess ist allerdings zuweilen der Fall, aber immer nur eine Ausnahme von der Regel, die auch frühern Monaten zur Last fallt. So habe ich von den Bewohnern am Fuse des M. Rosa erfahren, dass es sogar um Johannis herum schon tief bis ins Thal von Gressonay hineingeschneiet habe, ein Thal dessen hochstes Dorf etwa 1600 Mèt. (820 Tois. *) über der Meeresfläche erhaben ist; und am 4. Julius dieses Jahres ist in demselben Thal noch Schnee gefallen. der selbst bis zum Kirchdorf St. Jean einen Schuh hoch lag, in einer Höhe über dem Meer von weniger als 1550 Met. (800 Tois.). - Solch junger Schnee darf aber dem Naturforscher nicht in Verlegenheit setzen; denn der schmilzt bei einigen guten Sonnenstichen bald wieder weg.

Was von größerer Bedeutung ist, das ist der Schnee, welcher noch vom verflossenen Winter her

Die französische Toise beträgt 1,949036 Meter; also machen 100 Toisen beinahe 195 Meter: das Verhältniss dessen ich mich bei der Reduction der in Metern bestimmten Höhen auf Toisen bedient habe, und das von dem reinen Verhältniss nur äusserst wenig abweicht. Zur Verwandlung der Linien pariser Maasses in Millimeter ist 0,4433 das genaue Verhältniss, oder 459 ein ohngefähres einst cheres.

an der Schneegranze liegen geblieben ist, und den Blick des Naturforschers gar leicht täuschen kann. Diesem wichtigen Nachtheil ist man nun im Monat September oslenbar am wenigsten ausgesetzt; denn was in dem Jahr wegschmelzen kann, ist dann gewiss geschmolzen, wenn nicht durch einen ganz besonders kühlen Sommer und Herbst ein Theil des Schnees auch noch unterhalb der Gränze des beständigen Schnees ungeschmolzen liegen bleibt. Diess ist ein Uebelstand, dem gar nicht zu entgehen ist, wenn man die Untersuchungen gerade in einem solchen Jahr vorzunehmen hat; aber man muss suchen seinen Folgen mit der größten Sorgfalt zu begegnen, und wer mit den Schneebergen etwas vertraut ist, kann es mit Leichtigkeit. In einem solchen Falle muss man in den höhern Regionen der Berge den wirklich alten, ich möchte sagen den Urschnee, aufsuchen, und mit jenem zweiselhasten vergleichen. Die Verschiedenheiten des alten und des ein - oder zweijahrigen Schnees rühren sammtlich von den verschiednen Graden der Vergletscherung her, wie sich einige der gebildetern Bewohner des Lesa Thals sehr schicklich ausdrückten, um den Process zu bezeichnen, in welchem der Schnee von dem an seiner Oberfläche durch Schmelzung erzeugten Wasser durchdrungen wird, und durch dasselbe, wenn eine neue Kalte hinzukömmt, dichter, durchsichtiger und blaulich, oder wenigstens dunkler von Farbe wird. Die Zunahme von Dichtigkeit besteht nicht dan dass die ganze Masse etwa zu einem Continuum Wrd, was selbst hei den altesten Gletschern nicht Statt findet, sondern darin, dass das Ganze sich in ein körnigtes Aggregat verwandelt, das dadurch entsteht, dass das Wasser von oben her nur in kleinen Portionen durchdringt, und wegen seiner geringen Temperatur nicht im Stande ist den Schnee, in welchen es dringt, völlig zu schmelzen, sondern ihn nur anschmilzt, und dann mit ihm in ein kleines für sich bestehendes, trübes, an der Oberstäche sehr ungleiches Coagulum zusammengeht.

Der ganz neue Schnee, der erst seit einigen Tagen gefallen ist, hat noch nichts von dieser Eigenschaft, sondern ist an seinen lichten und reinen Flocken auf dem ersten Blick zu erkennen. Derjenige Schnee aber, der schon einen ganzen Sommer gelegen hat, zeigt diese Veränderung schon an seiner Oberfläche, aber nur bis zu einer gewissen Tiefe, und überhaupt in einem geringern Grade, und läst sich hieran mit einiger Sorgfalt von dem wahren beständigen Schnee unterscheiden.

Ein weniger zuverlässiges Kennzeichen ist die Menge feinen Sandes, oder Staubes, welche auch dazu beiträgt, dem alten Schnee ein dunkleres, oder vielmehr ein etwas schmutziges Ansehen zu geben; denn es kann die Beimengung desselben, wie wohl meistens in einem geringern Grade, auch bei dem einjährigen Schnee Statt haben, und hängt nur von der Stärke und Richtung der Winde, so wie von der Art der Gebürgsmasse ab. —

Man sieht zuweilen einen Schnee, welcher schon im Fallen jenen Zustand von halber Schmelzung mit sicht angt, und also auf diese Art am leichtesten eine Lauschung hervorbringen könnte. Allein diese Schwierigkeit fallt weg, sobald man erwägt, dass der fallende Schnee nur bei einer sehr gelinden Witterung in diesen Zustand versetzt wer-

12

den kann, dass er mithin auch gleich bei seiner Berührung mit dem Erdboden, den geringen Antheil von Krystallisation, der ihm das Ansehen von Halbschnee giebt, verliert, und ganz zerschmilzt. Noch weniger Rücksicht verdient der alte Schnee, welcher bei heftigen Stürmen von den höhern Regionen der Schneeberge oft bis tief hinab getrieben wird, den frischern Schnee bedeckt, und diesem so das Ansehen giebt als ware er schon in hohem Grade vergletschert, und eben so diejenigen Massen beständigen Schnees, welche in Form von Lavinen aus den höchsten Theilen der Gebürge in die tiefern Thaler herabrollen, sich hier eine Zeit lang erhalten, und den Naturforscher oft mit der Gegenwart von ewigem Schnee überraschen, da wo er noch gar keinen solchen vermuthet. Allein die Menge dieses trügerischen Schnees ist immer zu gering, als dass er zu irgend einem Irrthum Veranlassung geben könnte.

Geleitet von diesen Erfahrungen blieb ich meinem Vorsatz getreu, den Warnungen ohnerachtet, die Reise zum M. Rosa noch in der Mitte Septembers zu unternehmen, wie ichs schon im Kaukasua gethan hatte, und der glückliche Erfolg hat auch hier meinen Erwartungen vollkommen entsprochen; d. h. ich habe die Gebürge von allem Schnee beraubt gefunden, den sie in diesem Jahr nur verlieren konnten, ohne dass mich neu gefallener Schnee nur im geringsten gestört hätte, da er sich erst bei meiner Abreise aus dem Gebürge auf den mittlern Bergrücken zu zeigen ansteng. Zwar fand ich wegen der ausserordentlichen Kühle des ehen verslossenen Sommers noch an vielen Orten Schnee vom vorigen Jahr her liegen, ein Umstand, dem ich in

einem frühern Monat gewiss noch viel weniger entgangen wäre. Aber es gelang mir, diese Orte von
der wahren Schneegränze sehr bestimmt zu unterscheiden; und hätte ich gesehlt, so wäre es gewiss
nicht dadurch, dass ich die Schneegränze der Alpen
zu hoch angesetzt hätte.

Das Thal der Sesia, in welchem Alagna, und das Thal der Lesa, in welchem Trinité de Gressonay die höchsten Dörfer sind, werden durch einen Bergrücken geschieden, welcher einer der sechs oder sieben Auslaufer ist, die man am M. Rosa zählt. Ich gieng am 16. Sept. um II. NM. von Alagna aus, erreichte um IV. die noch auf derselben Seite gelegene Alpe Oleng, welche sich in der Region der strauchartigen Erlen, etwa 100 Met. unterhalb der obersten Granze derselben befindet. In der Hoffnung den Rücken von Oleng sehr nahe zu haben, und noch an demselben Abend wenigstens eine Alpe auf der andern Seite erreichen zu konnen, gieng ich weiter und kam um VI. an zwei ganz kleine unbewohnte Hütten, befand mich aber noch immer disseit des Rückens. Die einbrechende Nacht, noch mehr aber ein dichter Nebel, der sich auf den Bergpass lagerte, und mich in der Ungewissheit liess, wie weit ich noch vom höchsten Punct entfernt sey, bestimmten mich die Nacht an diesem Ort, wo sich ein kleiner Holzvorrath befand, zubringen zu wollen. Als ich meine Beobachtungen eben geendigt hatte, zerstreute ein starker Wind den Nebel und enthüllte mir den noch bevorstehenden Weg; ich anderte schnell meinen Vorsatz, benutzte den Augenblick um den Kamm zu übersteigen, der ganz nahe, etwa 25 bis 30 Met. höher, vor mir lag, und erreichte so noch

mittäglichen Seite des Rosagebürges und etc. 377

denselben Abend um VIII. die auf dem jenseitigen Abhang gelegne Alpe Gabiett, den höchsten, wenn gleich nur während der Sommermonate benutzten menschlichen Wohnort in der ganzen Gegend weit und breit.

Ich habe schon bemerkt, dass etwas höher als die Alpe Oleng hinauf, die letzten Baume in Form von Gesträuch die Gränze ihres möglichen Fortkommens erreichten; weiter gegen die bezeichneten Hütten zu, fand ich schon in den Vertiefungen des Ahhanges einige kleine, isolirte Schneemassen auf dem mit Krautern dicht bewachsnen Boden; eben so auch, aber in geringerm Grade auf der andern westlichen Seite, und der höchste Punct des Rückens war frei von Schnee. Die geringe Menge dieses Schnees, der an den tiefsten Stellen nicht über einen Meter haben mochte, seine geringe Festigkeit, wegen welcher ich ein paarmal beim Darüberweggehen bis in die darunter liegenden Steine durchtrat; der Umstand, dass er auf einem mit Pflanzen ganz bedeckten Boden lag (denn hei den Hütten fand ich noch eine Potentilla und eine Gentiana in voller Blüthe) überzeugten mich bald, dass diess nur Schneemassen waren, welche der in diesem Jahr ungewohnlich kühle Sommer hier noch vom letzten Winter her erhalten hatte, und die vielleicht nach einigen recht warmen Tagen noch verschwinden würden. Auch habe ich von den Thalbewohnern erfahren, dass dieser Weg, der gewohnliche, welchen man mit Lastthieren nimmt, um von einem Thal ins andre zu kommen, im Sommer stark benutzt, und immer trocknen Fusses betreten wird, und dass es nur ein Zufall der Witterung ist, wenn hie und da noch etwas Schnee

liegen bleibt. Selbst die Gegenwart der zwei Hütten, eigentlich eine kleine zu einem nahegelegenen -Bergwerk gehörigen Schmiede, zeugt dafür, dass diese ganze Gegend noch der belebten Natur angehört, da selbst noch Menschen hier ihr Gewerhe Berücksichtigen wir endlich, dass dieser Bergrücken eine fast ganz südliche Richtung hat, also jeder seiner Abhänge nur einen halben Tag lang von der Sonne beschienen ist, sich also fast in der ungünstigsten Lage für Erwarmung besindet, so müssen wir wohl annehmen, dass sich auf diesem Theil des M. Rosa der unvergängliche Schnea noch nicht erhalten kann, und also auch der unterste Anfang desselben noch höher hinauf zu suchen sey, höher als 2844 Met. (1458 Tois.), der Erhebung jener Hütten über dem Meer.

Eine zweite ähnliche Erfahrung machte ich im Thal des Lovenson, das nachste am Thal der Lesa gelegen, gegen Abend, und ganz gleichlaufend mit diesem. Es gehört jenes Thal eigentlich achon nicht mehr zum M. Rosa selbst, sondern kommt von der hohen Bergreihe, welche den Rosa mit dem Mutterhorn (M. Cervin) vereinigt. Aus diesem Thal führt ein sehr betretener Weg über die hohe Alpenkette ins Wallis nach Matt, und dieser Weg geht mehrere Stunden lang über den ewigen Schnee, den die Leute dieser Gegend schlechthin den Gletscher nennen. Hier hoffte ich nun für die Untersuchung der Schneegranze eine reiche Ausbeute zu erhalten, und machte mich daher am 21. Sept. morgens aus St. Jaques mit einem Führer auf, um entweder bis ins Wallis hinüber, oder wenigstens bis zum höchsten Punct auf diesem Wege zu gehen, wie sichs für meine Absichten am schick.

lichsten finden würde. Das Thal des Lovenson oder Val d'Ayace verliert sich schon sobald man über die Leventina-Alpe hinaus ist, und es beginnt eine große Bergebne, auf welcher man nur über massige Hügel hinweg sanft ansteigt. Wetter war bei unserm Abzuge St. Jaques trübe, und in der Höhe umzogen uns starke Wolken, aus denen ein halbgeschmolzner Schnee, fast in völligen Regentropfen herabsiel. Nach drei Stunden zeigte sich uns schon auf dem Boden etwas Schnee, aber nicht in zusammenhängenden Massen, sondern durch bedeutende Strecken grunen Bodens unterbrochen. Indessen wurde, je weiter wir kamen, des festen Landes immer weniger, des Schnees immer mehr. Die Wolken sammelten sich immer stärker an, und mein Führer erklärte mir endlich, er würde sich weiter hinaus nicht mehr finden können, da man um sich nichts sehen konnte, und an einen hetretnen Weg in diesem Wetter nicht zu denken war. Die Gegend war zwar größtentheils mit Schnee bedeckt, so viel ich der Wolken wegen unterscheiden konnte, und mein Begleiter sagte mir, dass hier der Schnee schon häufiger von einem Winter zum andern liegen bleibe. Doch fand ich auch hier noch weiches Erdreich zur Aufstellung meines Barometers, und den Boden überhaupt, da wo der Schnee schon weggeschmolzen war, noch dieht mit Gras und selbst mit mehrern blühenden Pflanzen bewachsen. Der hier vorhandne Schnee gab sich durch alle Kennzeichen nur für einen Rest vom verflossnen Winter her deutlich zu erkennen; denn er war außerst locker, unter ihm rieselten allenthalben die Bache, er wich fast jedem unsrer Tritte, und war überhaupt mit demjenigen gar nicht zu verwechseln, den ich noch einige Tage zuvor am M. Rosa selbst, bis zu einer Höhe von 3915 Met. 2008 Tois. angetroffen, und der mir die Merkmale des wahren Urschnees recht lebhaft ins Gedächtniss zurückgerusen hatte. Dennoch zweisle ich nicht, dass sich auch in dieser Gegend unvergänglicher Schnee würde erhalten können, wenn der Boden nur etwas unebner, von tiefern Thälern durchschnitten wäre, und nicht eine gerade gegen Mittag unter einem schwachen Winkel geneigte, und in der Nähe von wenig hohen Rücken dominirte Fläche, bildete.

So liefert uns nun dieser Punct, dessen Erhebung über dem Meer ich auf 2926 Met. (1500 Tois.) fand, eine treffliche Uebereinstimmung mit dem nur um etwa 60 bis 70 Met. tiefer gelegnen Rücken von Oleng.

Fügen wir nun endlich zu dem Gesagten noch die Bemerkung, dass auch derjenige Bergrücken, welcher die Thaler Lesa und Lovenson trennt. eben so wenig als der ihm benachbarte Bergrücken won Oleng an irgend einen seiner Puncte beständig mit Schnee bedeckt, obgleich von jenem eine seiner Spitzen, das Rothhorn näch Saussure 1506 Tois, oder 2936 Met, und der Pass über denselben, oder die s. g. Fourche de Betta 2634 Met. (1351 Tois.) Hohe hat; von diesem ein sehr großer Theil sich noch weit über den von mir bestimmten Punct von 2844 Met. erhebt, - so sind wir wohl berechtigt anzunehmen, dass der letzte Punct, der Oleng Rücken, als der tiefste von allen denen, bei welchen ich noch Schnee vom verflossenen Winter angetrossen habe, derjenige sey, unterhalb welchem

zustände dann und wann von einem Winter zum andern erhalten, aber kein wirklich beständiger Schnee vorkommen kann; dass er aber über! diese Höhe hinaus unter besonders günstiger außrer Beschaffenheit des Bodens schon anfangen könne, hie und da jedes Jahr liegen zu bleiben, und dass also jene Höhe von 2844 Met. (1458 Tois.) den allerersten Anfang der Schneeregion in diesem Theile der Alpen bezeichne.

Auf eine ahnliche Weise suchte ich nun auszumitteln; bis zu welcher Höhe hinauf sich der
Boden vermöge der durch die Senne erhaltene
Warme von beständigem Schnee befreit zu erhalten vermäg; und stellte die dahin gehörigen Messungen am 17. und 18. Sept. an, den Tagen da ich
den Versuch zur Ersteigung des Gipfels des M.
Rosa machte, und bis zu einer Höhe von 5915 Met.
(2008 Tois.), also gewiß hoch genug gelangte, um
über die Region, die ich suchte in Sicherheit zu
seyn.

Da wo sich mir beim Herabsteigen auf der machtigen Schneehaube des kolossalen Berges, an einer durch keine einzige Besonderheit vor dem ganzen Abhang ausgezeichneten Stelle, weit und breit das erste von Schnee befreite Stückchen Erdboden zeigte, da nahm ich einen barometrischen Standpunct, und die Rechnung giebt demselben eine Hohe von 3436 Met. (1762 Tois.). Es war diess eine Stelle in einer großen gegen Süden gelegenen Schneefläche, die sich in einer gewissen Höhe sehr gleichmaßig am Abhange herabzog, ohne durch Felswande oder Eisbänke unterbrochen zu seyn; eine Stelle, an welcher über einer kleinen Wölbung des

Bodens durch die blosse Sonnenwarme der Schnee weggeschmolzen war, so dass das nackte Gestein hervorragte, der Anfang eines großen von Schnee ganz befreiten Felskamms. —

An einer andern entfernten, dieser jedoch sehr ähnlichen Stelle, hatte ich schon beim Heraufsteigen das letzte Vorkommen einer unbeschneieten Fläche zu einer Höhe von 3465 Met. (1777 Tois.) gefunden. Diesmal war das Barometer nicht gerade an dem zu bestimmenden Punct aufgestellt worden, sondern 550 Schritt, jeden im Durchschnitt zu 0.22 Met. senkrechter Erhebung, tiefer, was 121 Met. beträgt, und von dem mit dem Barometer gemessenen Punct von 3586 Met. abgezogen, jene Hohe von 3465 Met. giebt. Der Fehler, welcher aus diesem kleinen Nebenumstande hervorgeht, kann höchstens ein paar Meters betragen, und kommt mithin gar nicht in Betracht. Lassen wir indessen die Bestimmung des vorigen Puncts, welche von dieser nur um 29 Met. abweicht, für die richtigere gelten, so haben wir die äusserste Gränze, an welcher die Sonne den Schnee noch bis auf den Boden wegzuschmelzen im Stande ist, bei 5436 Met.; die unterste, bis zu welcher sich der beständige Schnee noch auszudehnen vermag, hatten wir vorhin auf 2844 Met. berechnet, und so haben wir nun in diesen beiden Bestimmungen die Extreme der krummen Linien, welche die Granze des beständigen Schnees in diesem Theil des Gebürges bezeichnet; das Mittel zwischen beiden ist 5140 Met. (1610 Tols.), die Höhe nämlich über der Meeressläche, welche ich für die Schneegränze auf der mittäglichen Seite des Rosagebürges bei 460 nördl. Breite festzusetzen mich berechtigt halte.

Wersen wir nun einen Blick auf das Gehürge des Kaukasus und auf seine Schneegranze zurück, und vergleichen diese mit der eben angegebnen in den Alpen, so finden wir die Widersprüche nicht mehr, die aus unsern frühern Erfahrungen hervorgegangen waren; denn wir haben die Schneegranze am Kasheckgebürge des Kaukasus bei 3202 Met. (1642 Tois.) gefunden, also unter 450 geogr. Breite um 62 Met. hoher als in dem drei Grad nordlicher gelegnen Rosagebürge; ein Unterschied, der mit dem Gesetz der Warmeabnahme nach der geogr. Breite ungleich besser harmonirt, als der aus den bisherigen Untersuchungen in den Alpen resultirende von 667 Met., da der Breitenunterschied beider Gebürge nur von etwa 146 Met. Rechenschaft giebt. Auf eine ganz genaue Uebereinstimmung der Erfahrung mit der Theorie, muss man hier schen aus dem Grunde Verzicht leisten, dass ein Theil der Grundsatze, auf welchen letztere beruht, z. B. die Annahme, dass die Warme der Atmosphäre auch in hohern Regionen das Gesetz des Cosinus der geographischen Breite befolge, nicht einmal völlige Gewissheit haben. Es ist aber auch ausserdem noch ein Umstand zu berücksichtigen, der es wohl erklaren kann, warum ich die Schneegranze im Kaukasus noch um etwa 84 Met. zu tief, oder in den Alpen um eben so viel zu hoch gefunden habe, und es ist der, dass die Masse des Kas-

beck sieh nicht wie die des M. Rosa aus der Mitte

des ganzen Gebürgszuges erhebt, 'sondern vielmehr

aus der nördlichen Abdachung des Kaukasus her-

vortritt, also gerade im Süden noch durch andere

bedeutende Berggruppen begränzt wird, die durch

384 Parrot über die Schneegränze auf der

ihre Schneemassen die Temperatur des Kasbeck, und mithin auch seine Schneegranze herabsetzen.

nahen Berührungspuncten stehender Gebürge darf ein Phänomen nicht übersehen werden, das einen wesentlichen Unterschied derselben zu begründen scheint; ich meyne die Gletscher, diese Kolosse, welche das Hochgebürge als Schnee verlassen, sich durch ihren ungeheuren Druck längs der Bergebnen herabschieben, und als Halbeis die tiefern Thaler erreichen, wo sie selbst in der Region hochstämmiger Bäume, der Wärme trotzen, die von allen Seiten her auf sie einwirkt; eine Erscheinung, die dem von mir besuchten Theil des Kaukasus ganz abgeht, dagegen eine der schönsten Zierden der Schweitzeralpen ausmacht.

Dass Gletscher durch ein wirkliches Herabgleiten aus den hochsten Regionen der Gebürge ihr Daseyn erhalten, ist eine anerkannte Wahrheit, von der ich noch in diesem Herbst Gelegenheit hatte, mich an dem herrlichen und wenig gekaunten Lesa-Gletscher recht deutlich zu überzeugen, da er unten hin, wo die Lesa unter ihm hervorquillt, schmal und scharf ausläuft, und damals bei zeinem letzten Vorrücken mit dem außersten Ende gleich einer Pflugschaar eine ganze Erdscholle mit Kräutern und Gesträuchen von Rhododendron bewachsen aufgehoben hatte. Wie diese ungeheuren Massen von Halbeis aber auf das Gebürge, aus dessen Schoos sie hervorgingen, zurückwirken, was das Resultat der so verschiednen hier in Wechselwirkung kommender Temperaturen sey, das ist eine noch nicht genug erörterte Frage. Es ist ge-

wiss erstens, dass auf diesen weissen und glänzenden Oberstächen durch die Einwirkung der Sonnenstrahlen nicht so viel Warme entwickelt werden kann, als auf dem dunkeln Erdboden entwickelt werden würde, wenn diese Decke nicht auf ihm lage; zweitens, dass durch die hohe Temperatur der Thaler in welchen sich die Gletscher befinden, jährlich nicht nur aller auf ihnen niederfallende Schnee, sondern auch ein bedeutender Theil der Gletschermasse selbst wegschmilzt - die Ursache des beständigen Tröpfelns und Rieselns das man im Innern derselben gewahr wird. Das Schmelzen so bedeutender Eismassen theils durch die Sonnenstrahlen, theils durch den Boden und die Luft, muss eine sehr beträchtliche Menge von Warme verschlucken, welche für die Temperatur der Gegend total verloren ist; und sonach ließe sich aus der Gegenwart vieler und großer Gletscher in einem Gebürge ein merkliches Herabsetzen der Schneegränze unterhalb der ihr eigentlich zukommonden Höhe erwarten. Allein diese Wirkung darf nicht zu hoch angeschlagen werden, wenn man in Erwägung zieht, dass die Oberslache des Gletschers, obgleich von der Glätte und dem Glanz des wahren Eises noch weit entfernt, dennoch eine ganz außerordentliche Menge von Lichtstrahlen zurückwirft, welche großeutheils von den nächstgelegnen nackten Gebürgsabhängen aufgefangen und zur Erzeugung von Wärme verwandt werden; 'woraus sich denn erklärt, warum der Gletscher rings an seinem Rand berum keinen Schnee duldet, daher überall so bestimmte Umgranzungen, und nirgend ein allmähliges Verwischen und Auslaufen Schneemassen darbietet; so wie man darin auch die

Ovelle der großen Hitze erkenut, die man Mittage in der Nahe, und vorzüglich in einer gewissen Höhe über der Gletscherfläche empfindet. So wurde ich am 18. Sept. gegen zwei Uhr Nachmittags auf dem Rande des Felskammes, der an der östlichen Wand des Lesa-Gletschers aufsteigt, in einer Höhe von 5456 Met. über dem Meer, von einer so drückenden Hitze ergriffen, dass mir sehr bald die Augen anfingen zu schmerzen und sich zu röthen, dass ich vor betäubendem Stirnkopfschmerz Mühe hatte mein Baromèter gehörig zu beobachten, und darin Erleichterung fand, dass ich mich auf den Boden niederlegte - Symptome, welche ich alle erfuhr, ehe ich noch die Quelle derselben ahndete, da ein Nebel mir die Ansicht des tief unter mir sich heräbziehenden Gletschers verbarg, und die sich allmalig verloren, vom Augenblick an da ich diesen Felskamm verliefs.

Allein auch nicht alle in die halbdurchsichtige Gletschermasse selbst aufgenommenen Sonnenstrahlen sind für die Temperatur des Orts verloren; sie dringen ins Innere dieser Masse, finden dort zahllose Spalten und Klüste, von deren innern Oberflache sie in allerlei Richtungen ausstrahlen, von einer Wand gegen die andre hin und her geworfen werden, und so wie in Ducarla's Warmesammler eine bedeutende Warme hervorbringen, welche zwar zunächst bloss zur Schmelzung von Eis verwandt wird, aber sobald sich dieses mit einer Wasserschicht von einer gewissen Dicke überzogen hat, auch zur Erwarmung dieses Wassers und der im Spalt enthaltnen Luft hinwirken, die nun wegen ihres geringern specifischen Gewichts oben ausströmt, durch eine neue kältere Portion ersetzt

wird, welche sich wieder erwarmt, wieder ausströmt u. s. f. in einem beständigen Luftzuge. Diess an so vielen Stellen wiederholt als sich Höhlen im Gletscher befinden, wie dieser denn auch wirklich durch Spalten ganz zerstückelt ist, muß allerdings auf die Temperatur der in der Gegend befindlichen Luft einen merklichen positiven Einfluss hahen. Dass diels keine blosse Vermuthung ist, zeigt die Erfahrung. In der Mitte Septembers, also zu einer Zeit wo die Sonnenstrahlen schon langst aufgehört hatten in ihrer größten Krast zu wirken, machte ich einige Untersuchungen am Lesa-Gletscher, und trat auch in eine der obengenannten Spalten; sie war so hoch dass ich darin stehen konnte, etwa noch einmal so lang, in ihrer Mitte am breitesten, oben und unten mit ihren beiden Wanden unter einem spitzen Winkel zusammenlaufend, und oben mit einem Ausgang versehen, durch den zwar das Tageslicht schien, aber keine Sonnenstrahlen unmittelbar hineinfallen konnten. Von den Wänden dieses Spalts rieselt beständig das Wasser herab, und das Thermometer zeigte mir darin, fern von meinem Korper 4,50 R. an, zum deutlichen Beweis für die ansehnliche Quantität von Warme, welche sich im Innern des Gletschers selbst entbindet, und nothwendiger Weise der außern Atmosphare mittheilt. Die Wande dieser kleinen Höhle waren brocklicht, doch ziemlich hart, so dass ich mein Messer nicht tief hineinsenken konnte, und die ganze Masse schien aus horizontalen Schichten von ½ bis 1 Met. Dicke zusammengesetzt, durchgängig von gleichmässiger Consistenz und übriger Beschaffenheit, aber die einzelnen Schichten mitginander durch eine etwa 3 Met.

dicke Lage einer sehr viel lockerern Masse verbunden, in welche mein Messer mit der größten Leichtigkeit drang, und von deren Ursprung ich mir keine genaue Rechenschast geben kann.

Ausser dem Mangel der Gletscher in jenem Theil des kaukasischen Gebürges, findet sich noch ein auffallender Unterschied zwischen denselben den Alpen, und dieser betrifft die Gestalt der untern Granze des beständigen Schnees, die Krümmungen oder Abweichungen derselben von der Horizontalebne - eine von den Gletschern unabhängige, mit ihnen aber einer gemeinschaftlichen Ursache, der außern Structur der Gebürgsoberfläche namlich, zukommende Erscheinung, Die Krümmungen dieser Linie sind im Kaukasus, so weit die Beobachtungen reichen, nicht groß, und mögen sich wohl nicht viel über 100 Met. dis- und jenseit des Mittels erstrecken. Hier in den Alpen hingegen fand ich die Extreme um 600 Met. von einander abstehen. Mag dieser neue Unterschied beider Gebürge allgemein, oder nur auf die von mir besuchten Theile derselhen beschränkt seyn, so ists immer interessant zu sehen, welchen ursächlichen Unterschieden der beiden Gebürge sie angehört. Der Kaukasus, bei aller Majestät seiner Formen, macht mehr den Eindruck von Einfachheit, Regelmässigkeit seiner Bildung als die Alpen. Der Geolog erkennt diess an der innern Structur der Gebürgsmassen, und dasselbe scheint sich aus einer gewissen Entfernung schon dem blossen Auge zu offenbaren. Welchen unregelmässigen, unterbrochenen Lauf hat nicht die Bergkette an der südlichen Gränze der Schweitz, wie regellos ist nicht das ganze Gebürge zerrissen, wie ungleich-

massig sind nicht seine hohen Rücken hier und dorthin vertheilt, wie zahlreich daher die großen Weitungen mitten unter ihnen, wo sich die grossen, das Schweitzergebürge so sehr characterisirenden Landseen ansammeln konnten? Einheit der Richtung und Erhebung über dem Meereshorizont bietet nicht dagegen der Kaukasus dem Reisenden beständig dar, solang er am Fuss desselben vom schwarzen bis zum kaspischen Meer langs dem Kuban und Tareck hingeht? Man sieht hier eine fast ganz geradlinigt fortlaufende Kette, deren beschneieter Rücken von dem dort s. g. schwarzen Gebürge (dem untern nicht beschneieten Theil) durch eine ununterbrochene Linie getrennt ist, aus der dann erst die hohen Gipfel hervorragen, von denen ein paar die Hohe des Montblanc übersteigen, alle aber in die Kategorie der Berge vom ersten Rang gehören.

*Treten wir ins Innre der beiden Gebürge, und . verfolgen die Flusshäler, so sprechen wieder neue Erscheinungen für den angeführten Unterschied. Wir sehen den Tareck mit seinen Quellen unmittelbar der 5202 Met. hohen Schneegranze des Kaukasus entspringen, zwischen hohen aber schroff ansteigenden Bergen in offnen Thälern hinlaufen, welche schon in der Höhe von 2340 Met. anfangen, beträchtliche und zahlreiche Dörfer aufzunehmen, und 300 Met. tiefer schon einen ansehnlichen Hain, schöngebaute Birken ernähren; wir sehen den Tareck sich dann am untern Theil des Gebürges in den großen Felsspalt von Dariel senken, und reissend, wie es seinem hohen Ursprungzukömmt, aber in regelmässigem Fall dem kaspischen Meer zulaufen. Verfolgen wir dagegen vom

390 Parrot über die Schneegränze auf der

südlichen Fusse der Alpen her, die Thäler der Sesia, der Lesa, des Lovenson gegen den M. Rosif hin, so gelangen wir zwar anfangs durch anmuthige, warme, vielbewohnte Gegenden; aber diese Thäler führen uns nicht bis ins Innre des Hochgebürges. Noch fern von der Schneegranze, bei etwa 1700 Met. verengen sie sich in wahre Schluchten, und begegnen hier den machtigen Gletschern, oder sie schließen sich plätzlich, und nun sieht man gegen den Hauptgebürgsrücken hin sich die Massen in zahl- und regellosen Formen übereinander häufen, die den Wandrer nur durch Irrwege, tiefe Kessel und hohe Felskämme ins Innre gelangen lassen; in der geringen Hohe, wo das Thal sich schloss, verlor sich auch der Fluss entweder unter einem Gletscher, oder in eine Menge hie und da herabrieselnder Bäche; und im blinden Ende eines solchen Thals liegt auch schon das letzte Dorf, als der letzte beständige Wohnsitz von Menschen; denn an den steilen Wänden kann zum Kornbau der Pflug nicht mehr geführt werden, und an ihnen ermüden zuletzt auch die fleissigsten Hande, welche das Feld mühsam mit der Schaufel bauen. Kein Wunder also, wenn wir bei so regelloser Bildung der Bergabhange, bei so frühem Verschwinden der weitern Thaler, dieser reichhaltigen Quelle gleichmassiger Temperatur, auch die Puncte des beständigen Schnees früher erscheinen, seine untere Granzlinie so weite Krümmungen beschreiben, so große Tiefen und zugleich so große Hohen erreichen sehen als es am Rosagebürge der Fall ist.

Barometrisches Nivellement.

Sollten die mitgetheilten Untersuchungen über die Schneegränze der Alpen einen dem Gegenstand angemessenen Werth erhalten, so mussten sie sich auf eine Messungsarbeit gründen, durch welche die Erhehung verschiedener Puncte des Gebürges über der Oberfläche des Meeres mit hinreichender Genauigkeit bestimmt würde. Das Barometer hat sich langst als ein überaus bequemes und sicheres Mittel für dergleichen Arbeiten bewährt, und ich ergriff es mit desto größerm Eifer, je mehr ich seinen Werth aus Erfahrung kennen gelernt hatte. Allein, welchen Weg einschlagen, um mit diesem Instrumente zu erreichen, was zu erreichen moglich ist? Ich fand in Mailand an der Sternwarte zu Brera in dem rühmlichst bekannten Astronomen und Professor Cesaris die größte Bereitwilligkeit mein Unternehmen zu unterstützen, indem Er sich erbot die Zahl seiner ohnehin täglich zweimal statthabenden Barometerbeobachtungen zu verdoppeln, damit ich zu den correspondirenden Beobachtungen im Gebürge desto weniger mit der Zeit beschränkt wäre. Herr Professor Cesaris hat mir, diese seine Beobachtungen nach seiner Rückkehr auch freundschaftlichst mitgetheilt, und ich habe den gehorigen Gebrauch davon gemacht, wie ich in der Folge zeigen werde. Die Höhe der Sternwarte zu Brera über dem Mittelmeer ist aus andern ähnlichen Beobachtungen ziemlich genau bekannt, und so hatte ich denn alle die Mittel in Handen gehabt, deren sich bis jetzt die ausgezeichnetsten Naturforscher zu dergleichen Arbeiten be-Allein mit welchem Recht hätte ich dieser, Messung den Grad von Genauigkeit beimessen kou-

392 Parrot über die Schneegränze auf der

nen, dessen sie bedarf? Wie hätte ich von der Richtigkeit derselben Rechenschaft ablegen können? Es ist ja bekannt, dass unsre Atmosphäre ein höchst unbeständiges Wesen ist; dass sie den größten wie den kleinsten Veränderungen unterworfen ist, von deren Gegenwart wir uns nur zu oft, erst durch die Fehler in den Resultaten unsrer Berechnungen überzeugen, weil wir nicht im Stande waren, ihre Veränderungen wahrzunehmen, oder wenn wir sie wahrnahmen, in Rechnung zu bringen. Wären diese atmosphärischen Prozesse allgemein verbreitet, so konnte ihr Einfluss bei völlig gleichzeitigen Beobachtungen von keiner Bedeutung seyn. Aber sie sind zum Nachtheil dieser Messungen nur local, oft so local, dass von zwei Beobachtern in geringer Entfernung auseinander, sich der eine mitten in ihnen, der andere ganz außerhalb derselben befindet. Das barometrische Nivellement zwischen dem schwarzen und kaspischen Meere hat mich gelehrt, dass ein Abstand der beiden Beobachter von etwa drei geographischen Meilen zwar in der Regel hinreicht, um diese Fehler der ungleich vertheilten Witterungsbeschaffenheit zu vermeiden; zugleich aber auch dass, wenn gleich sehr selten, doch selbst noch bei dieser geringen Ersernung der Zufall über dem einen Beobachter, ohne Regen oder wahrnehmbares Gewitter, atmospharische Processe erzeugen kann, die das Barometer um ganze Linien steigen oder fallen machen, während das Barometer des andern Beobachters keine Spur dieser Veränderungen erlitt, welche es nicht anzuzeigen ermangelte, sobald es in die Sphäre jenes Prozesses übergetragen ward. Der Abstand zwischen Mailand und dem M. Rosa von

drei Tagereisen mußte mich also außer Stand setzen, die Gränzen der möglichen Localveränderungen im Druck der Atmosphäre an diesen beiden Orten, und mithin der möglichen Fehler in der Höhenbestimmung derselben anzugeben; ich konnte ja nicht einmal wissen, wann ich etwa Ursache hätte, Mißtrauen in die Beobachtungen zu setzen, oder mich auf ihre Richtigkeit zu verlassen; denn bald sind die Resultate bei dem scheinbar ungünstigsten Zuständen der Witterung auß äußerste genau, und umgekehrt, zuweilen bei einer Witterung, die wir für die günstigste halten, voll der größten Fehler, nur wie es der Zufall will.

Diese Mangel in den noch üblichen Methoden der barometrischen Höhenmessungen überlegend, warfen sich meim Blicke auf die Methode, welche ich mit Herrn von Engelhardt bei der Nivellirung des schwarzen und kaspischen Meers und des kaukasischen Hochgebürges befolgt hatte, und es regte sich in mir lebhaft der Wunsch sie auch hier in Ausführung zu bringen. Diese Methode besteht darin, dass man die ganze Entfernung zwischen dem Meeresufer und den ihrer Höhe nach, über demselben zu bestimmenden Puncten in viele kleine Stationen, von zwei bis drei geographischen Meilen abtheilt, eine jede derselben, als eine durch völlig gleichzeitige Beobachtungen au ihren End+ puncten, zu messende Höhe betrachtet, und auf diese Art durch Summirung der einzelnen Höhen zwar auf eine etwas mühsamere, aber auch desto sicherer Art zur Kenntniss des senkrechten Abder gegebenen Puncte, unmittelbar über dem Meereshorizont selbst gelangt. Man verfährt bei dieser Art zu nivelliren so, dass während der

Beobachter A, sein Barometer am Meeresufer beobe achtet; der Beobachter B sich mit dem seinigen an dem nachsten, zwei oder drei Meilen entsernten Standpunct besindet, dass die Beobachtunger laut Verabredung genau zu derselben Minute geschehen, dass alsdann beide Beobachter zugleich ihre Posten verlassen, der Beobachter A an den vorigen Standpunct des Beobachters B, und dieser um einen Standpunct weiter, an den dritten vom Meere aus gezählt, geht, dass sie dann beide wieder zugleich beobachten, zugleich abreisen u. s. f., bis die ganze Strecke auf diese Weise durchzogen ist. Die Wiederholung dieser Arbeit genau an denselben Standpuncten, liefert dann eine sichre Probe ihrer Gültigkeit. Die Resultate aus der oben angeführten Messung zwischen den beiden Meeren, zeigen, welcher Genauigkeit eine solche Arbeit fahig Wie viel mehr liesse sich dieses nicht von einem Nivellement der Art erwarten, in der kleinen Entfernung von Genua bis zu den Quellen der Sesia, mitten durch Wohnsitze civilisirter Menschen hindurchgeführt, wo keine Horden freier Naturmenschen, wie die Volkerschaften des Kaukasus, die Operation storen; wo selbst die Beschaffenheit des Landes manche Vortheile darbietet, auf die wir in jenen wenig bewohnten, von den Russen gegen die kriegerischesten aller Volker, nur mit Mühe hehaupteten Landstrich Verzicht leisten musten?

Allein es stellte sich mir der Ausführung dieses Wunsches an diesem Orte ein größeres Hinderniß entgegen, als alle feindlichen Bewohner des Kaukasus sind — es fehlte mir an einem Begleiter, einem Begleiter wie ich ihn wünschte. Die weni-

gen Wochen, welche ich in Italien erst zugebracht hatte, reichten kaum zur Verfertigung der zu dieser Reise erforderlichen Instrumente hin; wie hätte ich, aus weiter Ferne hergekommen, in dieser kurzen Zeit einen Freund finden können, der sich sogleich mit Eifer für meinen Plan, und die Methode seiner Ausführung interessirt hatte? Kurz ich sahe mich genöthigt, die Reise allein zu unternehmen, und wollte ich mich auf eine Zusammenstellung der vom Prof. Cesaris in Mailand und von mir im Gebürge anzustellenden Beobachtungen wegen der großen Entfernung dieser Puncte nicht allein verlassen, so musste ichs versuchen der Sache eine andere Wendung zu geben, von welcher ich freilich, wegen ihrer Neuheit, und wegen des Einflusses mehrerer für uns noch nicht zu berechnender Umstände, den Grad von Genauigkeit nicht erwartete, den das Resultat wirklich liefert, von welcher ich aber wenigstens einige Folgerungen zu ziehen hoffte, welche eine Annaherung zur Wahrheit geben würden. Mein Gedanke war folgender: wenn ich die Entsernung vom User des Meeres, etwa bei Genua bis ins Gebürge, wie zufolge des ursprünglichen Plans, in kleine Stationen abtheile, dann aber allein von einem Standpunct zum andern gehe, an jedem derselben die Beobachtung anstelle, als würde auf dem nachsten die gleichzeitige Beobachtung gemacht; wenn ich dann die Beobachtungen des ersten und zweiten, des zweiten und dritten, des dritten und vierten Standpuncts u. s. f., obgleich jede um ein paar Stunden später angestellt als die andere, dennoch als gleichzeitige Beobachtungen zusammenstelle und berechne, so muß ich ein Resultat erhälten, in welchem sich durchgangig

ein und derselbe Fehler findet, der aus einer mir bekannten Quelle, nämlich der Zusammenstellung der ungleichzeitigen Beobachtungen als gleichzeitigen, oder, aus den stündlichen Veränderungen des Barometerstandes hervorgeht, und sich mithin einer Schätzung unterwerfen, oder auf andere Art durch die Operation selbst wird eliminiren lassen.

Das Wesen dieses Fehlers liegt darin, dass ich eine am Standpunct A z. B. um XI. VM., und eine am Standpunct B zwei Stunden darauf, um I. gemachte Beobachtung so ansehe, als wären sie beide um XI. oder beide um I. angestellt, und keine Rücksicht darauf nehme, dass, wenn ich um I. an den Standpunct B gekommen bin, das Barometer, ware es in A, nicht mehr dieselbe Quecksilberhöhe angeben würde, die ich um XI. dort wirklich beobachtete, sondern dass es sich vermöge des eigenthümlichen s. g. stündlichen Wechsels im Druck der Atmosphäre um ein Gewisses gesenkt hat, ohne dass irgend eine Witterungsveränderung vorgefallen sey, bloss desswegen, weil es I. und nicht XI. ist. Kam ich also in B an einen höhern Standpunct als A (was ich eine ansteigende Station nennen will), so hatte ich den Logarithmus des Barometerstandes in B von dem Logarithmus des Barometerstandes in A abzuziehen; da dieser aber wegen der Ungleichheit der Zeit der Beobachtung zu klein ist, so werde ich durch die Rechnung auch eine zu kleine Hohe von B über A erhalten. Kam ich in B an einen niedrigern Standpunct als A (eine absteigende Station), so werde ich aus demselben Grunde die Station zu hoch berechnen. Wahle ich eine andere Tageszeit, und gehe z. B. um VI. VM. aus A, und komme um VIII. in B

an, so wird sich in dieser Zeit der atmosphärische Druck in A vergrößert haben, und daher nach Analogie des vorigen Falls durch Berechnung der beiden ungleichzeitigen Beobachtungen als gleichzeitiger, die Station, wenn sie ansteigend war größer, war sie absteigend kleiner gefunden werden, als sie wirklich ist. Im Allgemeinen werden in einer Tageszeit, innerhalb welcher das Barometer fällt, die ansteigenden Stationen zu klein, die absteigenden zu groß, und in einer andern Tageszeit, wo das Barometer steigt, jene zu groß, diese zu klein ausfallen.

Einer jeden Stunde des Tages, wenn gleich nicht allen in demselben Maasse, kommt ein solcher Wechsel des atmosphärischen Drucks an einem und demselben Orte zu. Dieser Wechsel befolgt auch eine gewisse Regelmässigkeit; allein ehe ich hoffen konnte zur genauen Kenntniss des Gesetzes zu gelangen, welches diesem stündlichen Schwanken des Barometerstandes zum Grunde liegt, um dieses Gesetz als Moment einer Correctur in die Rechnung einzusühren, machte ich mir die Bemerkung, dass dieses ganze Phänomen Wirkung der mittelbaren oder unmittelbaren Erwarmung der Atmosphäre durch die Sonne ist; dass diese Erwarmung, so wie der Lauf der Sonne selbst, ein gewisses sehr regelmässiges Steigen und Fallen haben muss, viel regelmässiger als unsere Thermometer an der Erdoberfläche anzugeben pslegen; dass mithin zwischen Auf- und Untergang der Sonne das ganze Phänomen eutsteht und verschwindet, und also alle Wirkungen desselben sich innerhalb der Zeit, da die Sonne über dem Horizonte steht, aufgehoben haben müssen, und dass also das Barome-

398 Parrot über die Schneegränze auf der

ter, welches auch sein Gang den Tag über war, doch nach Sonnenuntergang wieder auf derselben Höhe stehen muss, von welcher es vor Aufgang der Sonne ausging. Auf meinem Wege ins Gebürge messe ich nun bloss, oder doch grösstentheils bloss ansteigende Stationen; von diesen wird also nach Obigem in jedem Tage ein Theil nach der Rechnung zu groß, ein anderer zu klein ausfallen, beides aber um eine gleiche Große, und somit werden der erste und letzte von allen während eines ganzen Tages genommenen Standpuncte in ihrem gegenseitigen wahren Niveau erscheinen; d. h. es werden sich die Fehler der Messung täglich compensiren. Gehe ich nun in umgekehrter Richtung; aus dem Gebürge dem Meere zu, so werden die Stationen absteigend, und auch von ihnen wird also wieder im Verlauf eines jeden Tages ein Theil um eben so viel zu groß berechnet werden, als ein anderer zu klein, und zwischen Sonnenauf- und Untergang haben sich die Fehler wieder aufgehoben. Hieraus folgt also im Allgemeinen, dass zwar eine jede einzelne der nach dieser Methode gemessenen Stationen Fehler enthalen wird, dass aber die Messung ganzer Strecken bei übrigens günstigen Umständen richtig ausfallen muss. So lieferte z. B. mein Nivellement für die Hohe des Lago Maggiore über der Sternwarte von Mailand; in sechs Stationen auf dem Hinwege 62,7 Met., auf dem Rückwege 60 Met., so erhalte ich die Höhe von Riva, dem vorletzten Dorf in Val Sesia über der Mailander Sternwarte in 14 Stationen durch das Hinnivellement gleich 977,8 Mèt., durch das Rücknivellement 979,8 Mèt., also auf eine dreitägige ununterbrochene Messung nur 2 Met. Fehler; gleichfalle

mittäglichen Seite des Rosagebürges etc. 399

sind im Hochgebürge die Fehler, wenn gleich grösser als diese, doch für die großen Höhen noch gering; das Nivellement von Riva nach Noversch im Val de Lys durch vier Stationen, deren eine bis 1716 Met. über Riva liegt, gab mir den Hohenunterschied beider Dorfer auf 455,9 Mèt., ich fand 465,4 Mèt. also um 9,6 Met. mehr als ich von Noversch über einen ganz andern Theil des Gebürges in zwei Stationen nach Riva hinübernivellirte; so erhalte ich die Erhebung des höchsten meiner Standpuncte am M. Rosa, über dem Dorf Noversch durch drei Stationen gemessen, gleich 2336,2 Mèt., und auf dem Rückwege in zwei Stationen gleich 2343,2 Met., also nur ein Unterschied von 7 Mèt. oder 335 der Höhe; wenn ich endlich alle durch das ganze Nivellement bestimmten Höhen auf dem Hin - und Rückwege; und durch alle Winkelzüge im Hochgebürge miteinander symmire, so schließt sich das Ende an den Anfang bis auf einen Unterschied von nicht mehr als 11;8 Met an.

Zwei Umstände waren es vorzüglich, welche der Genauigkeit der Messung einigen Eintracht thum konnten. Erstens war es nicht wahrscheinlich, dass ich im ganzen Verlauf eines jeden Tages entweder lauter ansteigende, oder lauter absteigende Stationen haben würde; und es war diess auf den Hin - und Herzügen im Gebürge selbst, wo man oft in einem Tage drei und viermal in bedeutenden Hohen auf - und absteigt, gar nicht einmal möglich. Zweitens war der glückliche Erfolg dieser Messungsmethode nur auf ein beständiges Wetter berechnet. Ein Nivellement mit gleichzeitigen Bebobachtungen, innerhalb kurzen Distanzen, leidet durch die Unbeständigkeit des Wetters nicht viel

oder gar nicht, weil beide Barometer derselben Veränderung des Luftdrucks ausgesetzt sind. Hier aber atehen die zwei mit einander zu berechnenden Beobachtungen nicht nur dem Raume, sondern auch der Zeit nach auseinander, und sind daher viel leichter dem Uebelstande ausgesetzt unter verschiedenen Zuständen der Witterung angestellt zu werden, wenn gleich in viel geringerm Maasse als diejenigen gleichzeitigen Beobachtungen, welche auf viele Tagereisen weit von einander entfernt gemacht werden. Von dieser Seite betrachtet lag also der Erfolg meiner Unternehmung in der Hand des Zufalls; wie weit dieser ihre Genauigkeit fahrdete, kann ich, weil dieser Einfluss einer directen Berechnung unfähig ist, nicht anders darthun, als das ich auf das Nivellement selbst hinweise, auf die Uebereinstimmung seiner Resultate.

War ich einerseits bemüht durch die angegebene Methode dem Mangel der gleichzeitigen Beobachtungen, so gut es mir möglich war, abzuhelfen, so kam mir andrerseits ein Umstand zu Statten, welcher meine Arbeit um wenigstens sechs Tage abkürzte, ohne ihrer Zuverlassigkeit zu schaden. Die Erhebung nämlich von Mailand über dem Mittelmeer ist aus anderweitigen Beobachtungen ziemlich genau bekannt, so dass ich mein Nivellement nicht nothig hatte am Meeresufer zu beginnen, sondern gleich in Mailand meinen ersten Standpunct nehmen konnte. Die Kenntniss der Höhe von Mailand verdanken wir dem würdigen Oriani, der sie schon vor vielen Jahren gemessen und bekannt gemacht hat. Diese Höhe ist das Resultat aus einer Vergleichung des Mittels aus den 52jahrigen auf der Sternwarte zu Brera in Mailand angestellten

mittäglichen Seite des Rosagebürges etc. 401

Barometerbeobachtungen, mit den Barometerhöhen an verschiedenen Puncten der Küste des Mittelmeers, und den gleichfalls sehr zahlreichen Beobachtungen von Padua, berechnet nach einer eigenen von Oriani vorgeschlagenen Formel, welche das Mittel zwischen den Formeln von Le Roy und Schukburgh halt, woraus 65.75 Tois. oder 128,21 Mèt. für die Höhe des bei der Sternwarte zu Brera befindlichen Gartens über dem Meereshorizont folgt. Derjenige Saal dieser Sternwarte, in welchem sich das Passage-Instrument befindet, 17,82 Mèt. höher als der genannte Garten, und also 146,03 Mèt. über der Oberfläche des Mittelmeers erhaben, war der erste Standpunct meines Nivellements. Von diesem Ort trat ich unmittelbar meinen Weg gegen das Gebürge hin an, zunächst auf der großen Simplonstrasse bis Sesto Calende am Lago Maggiore, und von da aus westlicher gegen die Sesia zu. Die Stationen machte ich von zwei zu zwei Stunden. nach welcher Zeit, wo ich mich auch befinden mochte, ich mein Barometer an dem schicklichsten Ort aufstellte, eine halbe Stunde lang der Einwirkung der atmosphärischen Luft ausgesetzt liefs, und dann nach geschehener Beobachtung weiter ging. um es nach zwei Stunden wieder zu beobachten u. s. f. von Sonnenaufgang, an welchem ich die erste. bis zum Sonnenuntergang, an welchem ich die letzte Beobachtung jedes Tages machte. Tags darauf stellte ich noch vor Aufgang der Sonne mein Barometer an dem letzten Beobachtungspunct auf, und verfuhr dann wie zuvor. Im Gebürge selbst musste diese Zeiteintheilung manchmal eine Ausnahme leiden, weil dort die Puncte der Beobachtung nicht mehr gleichgültig sind; so dass ich dort manche

Stationen von mehr oder weniger als zwei Stunden habe, ohne jedoch von dieser Norm um ein sehr Bedeutendes abzuweichen. Die Zeit von zwei Stunden, um welche die Standpuncte von einander enternt sind, entspricht in dem ebnern Theil des nivellirten Landstrichs einer Lange von etwa sechs italienischen oder einer und einer halben geographischen Meile.

Den zweiten Standpunct nahm ich zwei Stunden nach der Beobachtung in Mailand, etwa 4½ Meile außerhalb des Simplonthors, gleich neben der Landstraße und zu gleicher Höhe mit demselben.

Dritter Standpunct, sechs Meilen vom vorigen, dem Dorfe Nerviano gerade gegenüber, etwa einen Mêter über der Landstrasse.

Vierter Standpunct, sechs Meilen vom vorigen, jenseits Castellanza, bei der dort befindlichen Poststation Casina delle Corde genennt.

. Fünfter Standpunct, sechs Meilen vom vorigen, zwischen Somma und Gallarate, noch 1 Meile vor letzterem, etwa zwei Mèter über der Landstraße.

Sechster Standpunct, sechs Meilen vom vorigen, eine halbe Stunde vor Sesto Calende, im Walde gleich neben dem Wege. Von hier aus ging ich nach Sesto, führ über den Tessin, und ging längs des westlichen Ufers des Lago Maggiore gegen Arona, und nahm den

siebenten Standpunct vier Meilen von Sesto, ganz am Ufer des Lago Maggiore, einen halben Mèter über seinem Wasserspiegel, unterhalb des Dorfes Dormeletto. Auf dem Rückwege, wo ich an diesem Punct bei Sonnenuntergang beobachtete, ging ich noch zur Nacht nach Sesto, und nahm den

Morgen darauf nicht wieder bei Dormeletto, um nicht unnöthigerweise das Stück Weges zurück zu machen, meinen Standpunct, sondern bei Sesto, aber genau wieder einen halben Mèter über der Flache des Lago Maggiore, also gewiss in demselben Niveau als den Abend zuvor. Das Hinnivellement bis zum Lago Maggiore giebt mir für die Höhe dieses Sees über meinem ersten Standpunct 62,73 Mèt., also 208,8 Mèt, über dem Mittelmeer, und das Rücknivellement vom genannten See nach Mailand 60,03, und über dem Meer 206 Mèt., also nur 2,8 Mèt. Unterschied. Das Mittel aus vielen gleichzeitigen Beobachtungen am Lago Maggiore und in Mailand von den Professoren Oriani, und Cesaris angestellt, geben jenem eine Erhebung über dem Meer von 108,1 Tois. oder 210,8 Mèt., was nur um 3,4 Mèt. vom Mittel aus meinen beiden Messungen differirt.

Achter Standpunct, sechs Meilen vom vorigen, beim Dorfe Invorio auf dem Bergrücken, welcher den Lago Maggiore von Lago d'Orta trennt, etwa 500 Schritt ehe man ins Dorf kommt, zwei Mèter über dem Wege.

Neunter Standpunct, sechs Meilen vom vorigen, nicht weit vom Dorschen Buccione am User des Lago d'Orta, einen Mèter über dessen Wasserspiegel. Da diess wieder die letzte Tagesbeobachtung war, suhr ich noch denselben Abend über den kleinen See nach Pella auf der andern Seite desselben, brachte dort die Nacht zu, und nahm des andern Morgens meinen ersten Standpunct genau wieder einen Mèter über der Oberslache des Sees, so das auch hier das Nivellement, obgleich der Distanz

nach unterbrochen, dech dem Niveau nach genau zusammenhängt.

Zehnter Standpunct, sechs Meilen vom vorigen, auf dem höchsten Punct des Weges von Pella über Arola nach Varallo, etwas seitwärts von diesem Wege, und ohngefähr 5 Mèt. über der Stelle, wo er sich über den Bergkamm selbst hinüberschlägt. Von diesem Punct aus hat man schon eine sehr deutliche Ansicht des in NW, gelegenen M. Rosa.

Elfter Standpunct bei Varallo, jenseit des Flusses der durch die Stadt läuft, bei dem letzten Hause am westlichen Ende der Stadt.

Zwölfter Standpunct, sechs Meilen vom vorigen, nicht weif vom Zusammenflus der Sermenta und der Sesia, beim Dorf Guaifora, etwa 50 Schritt noch vor der Kirche, die am Eingang zum Dorf steht, neben dem Wege.

Dreizehnter Standpunct, sechs Meilen vom vorigen, beim Dorf Failungo gleich hinter dem westlichen Ende desselben, zwei Mèter über dem Wege.

Vierzehnter Standpunct, sieben Meilen vom vorigen, beim Dörfchen Acurgo, neben dem Wirthshaus, etwa 7 Mèt. über der nahe vorbeisliessenden Sesia.

Funfzehnter Standpunct im Dorfe Riva, dem vorletzten des Val Sesia, im Hof des Hauses des Dr. Carestia, das auf der großen, ziemlich ebenen Terasse steht, auf welcher der größte Theil des Dorfe erbaut ist.

Sechzehnter Standpunct. An der Alpe Oleng, beim Gaven (Alphütte) des Pietro Spinga, eines der ersten Häuser beim Hinaussteigen.

mittäglichen Seite des Rosagebürges etc. 405

Siebzehnter Standpunct. Auf dem Kamm desselben Bergrückens, auf welchem die genannte Alpe liegt, etwa 25 Mèt. noch unterhalb des höchsten Puncts auf diesem Wege, an einer kleinen Schmiede.

Achtzehnter Standpunct. An der Gressonay-Alpe Gabiett, am Hause der Familie Schwarz.

Neunzehnter Standpunct, Dorf Noversch, dem vorletzten im Val de Lys, ohngefahr am höchsten Punct dieses Dorfs, beim Hause des Herrn Joseph Zumstein.

Zwanzigster Standpunct in der Region des beständigen Schnees am südlichen Abhang des M. Rosa.

Ein und zwanzigster Standpunct, der höchste meiner Standpuncte *).

^{*)} Denjenigen, welche einen Versuch zur Ersteigung des höchsten Gipfels des M. Rosa machen wollen, mögen vielleicht folgende Notizen willkommen seyn, abgleich mir derselbe fehlgeschlagen ist. Ein solcher Versuch ist von der Südseite her d. h. aus den Thälern der Sesia und Lesa etwas schwierig, weil der Berg diesen Thalern nur seine kleinern Spitzen zukehrt, von denen fälschlich eine jede in seinem Thal für die höchste gehalten wird. Es scheint mir diese gegen das Thal von Macugnaga him zu liegen; aber hier, allen Nachrichten zu Folge, der Berg sehr sohwer zu ersteigen zu seyn. Am leichtesten gelangt man wahrscheinlich aus dem Wallie zu seiner Absicht, da der nördliche Abhang des M. Rota zwar viel länger, aber auch viel ebner ist. - Ich nahm meinen Weg von Noversch im Lesa Thal über die Alpe Gabiett, den höchsten Hütten in dieser Gegend, dann durch das s. g. Innre und das Kaschlits, Thaler, welche schon gleich unterhalb der Schneegranze des M. Rosa liegen, und durch deren. Labyrinth sich nur der geübte Gemsenjäger finden kann.

Zwei und zwanzigster Standpunct an der Schneegränze des M. Rosa.

Drei und zwanzigster Standpunct bei der Betta-Alpe, auf dem Rande des Felskamms, welcher den

Ich hatte das Glück ausger zweien derselben woch as dem Heirn Joseph Zumstein, einem rüstigen, für wissensehaf liche Unternehmungen sehr beeiferten jungen Grundbesitzer aus Novemch, einen sehr schätzbaren Begleiter zu haben. Ueber der Schneegranze hinaus aber hort auch des Reich der Jäger auf, und der Naturforscher muß sich selbst den Weg bahnen. Bald über der Schnergranze, an dieser südlichen Seite des Rosa, gelangt man an eine große, ziemlich sauft austeigende Flache des Berges, von welcher aus wegen der vielen Eisbänke, hohen Felerücken und Spalten der Gipfel pur in einer Richtung zu erreichen ist, nämlich über einen rechts befindlichen Kamm, über welchen hinaus die Erreichung des hochsten Puncts nicht mehr gar schwer zu seyn scheint; aber das Klettern auf der scharfen Kante desselben ist schon etwas gefährlich; von dichten Nebela umgeben, die sich über das ganze Gebürge lagerten, folgte ich dem ernsten Rath meiner Begleiter, liefs den bezeichneten Kamm zur Hälfte unbetreten und kehrte, nachdem ich die Hohe von 3016 Met. erreicht hatte, zurück. Ich war um IV. Uhr Morgens aus Gabiett ausgegangen, und um XI. an diesem Punct gelangt. Außer einer bedeutenden Warme und Rothe im Gesicht, so wie der Vermehrung meiner Pulsschlage auf 110, de sie in Noversch bei 1584 Mèt. Bo und in der Ebene nur gegen 70 in der Minute schlugen, konnte ich keine Veräuderung in meinem phylik schen Zustande wahrnehmen. - Ich halte demusch. ohnerachtet dieses milageglückten Versuchs, die wirkliche Ersteigung des höchsten Gipfels auch von dieser Seite nicht für unmöglich, wenn man nur darauf gefalet ist, eine Nacht an der Schneegrinze suzubringenLesa-Gletscher im Westen begränzt, auf der grosen Betta-Ebene, an der obern Granze der Lerchenbaume.

Vier und zwanzigster Standpunct beim Dorf St. Giacomo, dem hochsten im Val d'Ayas, und wohl dem hochsten in der ganzen Gegend weit und breit; zwei Mèter über dem Niveau des Lovenson.

Fünf und zwanzigster Standpunct beim Dorf Muntà, am westlichen Abhang des Val Sesia, im s. g. Val Vogna, einem Nebenthal des erstern.

Für mehrere der hier aufgezeichneten barometrischen Standpuncte finden sich unter denen in Mailand vom Professor Cesaris angestellten Barometerbeobachtungen einige gleichzeitige, und andere, die entweder wegen des geringen Zeitunterachiedes oder wegen der Beständigkeit des Barometerstandes an jenen Tagen in Mailand, mit meinen Geburgsbeobachtungen als gleichzeitig zusammengestellt werden können. Der Ort der erstern war ein Zimmer der Sternwarte zu Brera 10,9 Mèt. über dem bei derselben befindlichen Garten, und also 139,1 Mèt. über dem Meereshorizont erhaben. Die Resultate dieser Berechnung stimmen zum Theil mit den Resultaten des Nivellements und unter sich schr genau überein, zum Theil aber weichen sie auch beträchtlich ab, wie es der großen Entfernung der Beobachtungspuncte wegen auch nicht anders zu erwarten war; und die Uebereinstimmung wäre gewiss nicht einmal so groß ausgesallen, wenn nicht die Genauigkeit von Seiten des Beobachters in Mailand einigen bedentenden Mängeln seines Intruments entgegengestanden hätte. Die Temperaturangaben sind hier nach einem in der Einfassung des Baro-

méters eingesenkten Thermometer gemacht, und mussten mir zugleich für Temperatur der Lust im Freien und des Quecksilbers im Barometer dienen. Die mir in Zoll und Linien mitgetheilten Beobachtungen sind in Metermaas übergetragen.

Tag.	Stunde.	Therm.	Barom.	Ort der corre- spond. Beob	Meter über Mail.
		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	mm.		
15. Sept.	X.	16,2	762,22	Varalio	335.3
16. —	VII. VM.	17,0		Oleng - Rücken	
27. —	X. 50.	18,0	759,07	Noversch	1451.5
18. —	VII. NM.	17,3	755 91		1436.8
20. —	X.	17,0	752,31		1452,8
21. —	VII. NM.	16,6	750,73		1456,6
22. —	X.	17.0	748 25		1453.9
24. —	V. NM.	16,0	750 96	Varallo ,	348.2
25. —	VI. 30 VM.	15,5	750,05		339.4
*5. —	VII. NM.			Lago Maggiore	
36. —	VI. 30 VM.		752,09		72,1

Die oben auseinandergesetzte Annahme von der täglichen Compensation der Fehler stellte mich zwar in Bezug auf die stündlichen Wechsel des Barometerstandes in Sicherheit, aber nicht in Bezug auf den stündlichen Wechsel der Temperatur der Luft. Wir bemerken nämlich, dass an heitern ruhigen Sommertagen ein der freien Lust im Schatten ausgesetztes Thermometer in mittlern geographischen Breiten vom Sonnenaufgang bis etwa II. steigt, dann bis ohngefahr IV. in der Regel auf demselben Punct stehen bleibt, und von IV. bis zum Untergang der Sonne wieder fallt. Messe ich nun eine barometrische Station auf die oben angegebene Weise zwischen II. und IV., so hindert mich nichts die an beiden Orten wirklich beobachteten Temperaturen für die denselben rücksichtlich ihrer relativen Höhe, eine zu einer und derselben

mittäglichen Seite des Rosagebürges etc., 409

Zeit wirklich zukommenden Temperaturen anzunehmen. Beobachte ich aber um X. am Standpunet A, und um I. am Standpunct B, so ist in dieser Zeit das Thermometer um einen ganzen Grad und darüber gestiegen; soll ich nun beide Beobachtungen als gleichzeitige berecknen, so habe ich in den beobachteten Temperaturen gewiss nicht diejenigen, welche der relativen Hohe der beiden Puncte entsprechen, und welche die Formel nothwendiger Weise verlangt. Wollte ich eine derselben zum Grunde legen, und die andere zu Folge der approximativ bestimmten Hohe der Standpuncte berechnen, so fragt sichs, welche von beiden ich zum Grunde legen soll; denn, ist die beobachtete Temperatur in A 10° R., die in B 8° R., und B über A nun 1000 Met. erhaben, so würde nach dem Gesetz von etwa 200 Mèt. Hohe auf jeden Grad, der jener Höhe zukommende Temperaturunterschied 5º R. betragen; lege ich uun die Temperatur in A. von 10° zum Grunde, so erhalte ich für die Temperatur in B 50, und das Mittel ist dann 7,50 R,; umgekehrt, lege ich die Temperatur des Standpuncts B von 8° zum Grunde, so erhalte ich 139 für A, und also 10,5° für das Mittel. Diese beiden Mittel in die Formel eingeführt müssen mir also auch ein sehr verschiedenes Resultat der Berech-· nung geben, das im zweiten Fall zu groß, im ersten zu klein ausfallt. Wäre unsere barometrische Formel so beschaffen, dass sie den Einfluss der Temperatur auf die Elasticität der ganzen über jedem Barometer befindlichen Lustsäule, und nicht den Einfluss der Temperatur auf das Gewicht der nur zwischen beiden Standpuncten befindlichen Lustsaule, corrigirte, so fande jene Schwierigkeit nicht

Statt; man würde alsdann für jeden Barometerstand eine Correctur der Temperatur der Luft anbringen, wie man eine für die Temperatur des Quecksilbers hat. Allein unbekannt mit dem Gesetz der Mittheilung der Warme in den Regionen der Atmosphäre, welche über unsern Instrumenten schweben, und unbekannt selbst mit dem absoluten Einfluss dieser Wärme auf die Elasticität der gansen Lustsäule, konnte man die Formel dieser Correctionsmethode nicht anpassen, sondern musste sich an das specifische Gewicht der bloss zwischen beiden Standpuncten befindlichen Lustmasse halten, Diesen Knoten zu lösen, der die Wechsel der Temperatur der Luft und die Wechsel des Barometerstandes auf eine uns noch unbekannte Weise, und scheinbar ohne Regelmässigkeit in einander verwebt, wählte ich, um das Resultat meiner Arbeit nicht durch zweiselhafte Correcturen schwankend zu machen, und ihre etwanigen Fehler nicht hinter unsichere Voraussetzungen zu verbergen, den kürzern Weg, namlich die an den verschiedenen Orten zu verschiedenen Zeiten beobachteten Temperaturen als die jenen zu gleichen Zeiten zukommenden, anzusehen, hoffend, dass wenn zwischen dem Wechsel der Lusttemperatur und dem Lustdruck ein bedingendes Verhältniss obwaltet, auch durch dieses die Fehler sich innerhalb der Zeit, da sich die Sonne über dem Horizont befindet, würden ausgeglichen haben; und demnach habe ich mich in der Berechnung des ganzen Nivellements der an den verschiedenen Stationen wirklich beobachteten Temperaturen für das Glied Formel ohne alle weitere Correctur bedient.

mittäglichen Seite des Rosagebürges etc. 411

Formel nach welcher ich gerechnet habe ist im Ganzen:

$$z = 18556 (log. \frac{T - T'}{4330}) \frac{t + t'}{420}$$

wobei z die zu findende Höhe bedeutet; 18336 den Ramond schen Coëfficienten, der auf die Breite dieses Gebürges vollig anwendbar ist; h die beobachtete Barometerhöhe, T die Temperatur der Quecksilbersaule, t die Temperatur der Luft am obern, h', T', t' dieselben Größen am untern Standpunct. Die einzigen Hülfstafeln, deren ich mich bediente, waren die gewöhmlichen Logarithmentafeln mit sechs Ziffern. Mit welchem Rechte ich für die Temperatur der Luft und des Quecksilbers nur ein Thermometer beobachte, wird sich bei der Beschreibung der Instrumente zeigen.

Die nachfolgende Tabelle enthält die auf den einzelnen Stationen angestellten Beobachtungen, und das Resultat ihrer Berechnung; sie stehen dort ohne alle Correcturen, die Barometerhohen vom Niveau des untern Quecksilberspiegels in Mètermaass, die Temperaturen nach der 8otheiligen Scale. Der senkrechte Abstand zwischen je zwei Standpuncten ist in Mètern, mit zwei Decimalstellen angegeben, blos um bei der Summirung der einzelnen Stationen nicht Fehler geflissentlich zu veranlassen, die aus der Vernachlassigung der Decimalstellen nach Aneinanderreihung von 46 Stationen schon bis auf mehrere Meter gehen konnen. Die ganze Messung ist doppelt gemacht, auf dem Hinwege, von Mailand ins Gebürge, und auf dem Rückwege von diesem nach Mailand, indem ich beidemal ganz

genau dieselben Standpuncte für mein Barometer batte; so dafa also diese zwei Messungen ku ihrer wechselseitigen Berichtigung dienen können. In der Profilansicht dieser nivellirten Strecke habe mich für das Nivellement von Mailand bis Riva der Höhen bedient, welche mir die Hinreise gab. weil ich auf dem Rückwege einmal schlechtes Wetter hatte, und den Beobachtungen daher nicht gans traue. Von Riva aus ins Gebürge habe ich immer das Mittel der berechneten Höhen gewählt. Die Abweichungen der einzelnen Messungen waren übrigens nicht groß genug um sie auf diesem Blatte mit hinreichender Deutlichkeit angeben zu können. Die Höhen sind gegen die horizontale Distanz der Standpuncte nach einem 18mal größern Maaisstabe aufgetragen.

Stunde. Standpunct. Wetter. Therm Barom. Meter Sept. 13. X. 50. Mailand heitet 16,9 754.23 21,12 - III. 46. Nerviane - 18.9 749.81 43.89 51.51 - VI. 45. Odelle Corde - 14.5 746.31 43.89 51.51 - VI. 45. Simplonstrafe - 16,5 749.01 37.43 34.54 - IX. 15. Simplonstrafe - 16,5 749.01 37.43 196.12 - IX. 15. Simplonstrafe - 16,5 749.01 37.43 196.12 - IX. 15. Lago Magg - 16.9 752.55 196.12 111.59 111.59 196.12 111.59					200		
III. 46. Nerviane 18.9 753 61 43.89 749.81 43.89 749.81 7	Tag.	Stunde.	Standputict.	Wetter.	Therm	Barom.	Meter
III. 46. Nerviane 18.9 753 61 43.89 749.81 43.89 749.81 7					-		_
III. 46. Nerviane 18.9 753 61 749.81 749.81 749.81 746.31 746.75 748.78 746.75 748.78 746.75 749.78 746.75 749.91 749.91 752.35 749.91 752.35 749.91 752.35	Sept. 13.	X. 3d.	Mailand	heitet	16,9	754.23	
- VI. 15. C. delle Corde 14.5 746.31 748.78 746.75 746.7	•	T.	Simplonetrale		18.9	753 61	_
- VI. 15. C. delle Corde - 14.5 7.46.31 748.78 34.54 - VIII.40 Simplonstraise - 16.5 749.01 746.75 - IX. 15. Simplonstraise - 16.5 749.01 752.35 - I. 50. Lago Magg - 16.9 752.35 - IV. Invorio - 14.8 734.98 - VI. 15. Lago d'Orta - 13.5 744.33 - VI. 15. Lago d'Orta - 15.5 749.01 - VIII.50 Arola-Rücken - 8.4 690.9 - XI. Varallo - 15.6 733.87 - IV. Failungo - 15.5 723.81 - IV. Failungo - 15.6 709.19 - VI. 50. Acurgo - 10.7 689.67 - VII. 50. Acurgo - 10.7 689.67 - VIII.30 Riva - 15.9 675.39 - IV. Oleng - Alpe - 9 5 617.95 - VI. 30 Oleng - Rücken VVd. Neb. 1.5 547.21 671.38		TIT. 45.	Nerviano		189	749,81	
VI. Simple VI. Simple VI. Simple VI. VIII. VIIII. VIII.	_	VI. 15.	C. delle Corde			746.31	31,31
- VIII.40 Simplonstrate - 14.0 746.75 20.90 37.43 - 1.50. Lago Magg - 14.8 734.98 111.59			ibid.		7,9	748,78	21 51
- IX. 15. Simplenstrates - 16.5 749 01 37,43 - I. 50. Lago Magg - 16.9 752,35 196,12 - IV. Inverio - 14.8 734.98 111,59 - VI. 16. Lago d'Orta - 12.5 744,33 744,33 - VIII.50 Arola-Rechen - 8,4 690,9 482 44 - XI. Varallo - 15.6 731,87 106,13 - IV. Failenge - 15.6 733,81 174,76 - IV. Failenge - 15.6 799,19 226,63 - VI. 50. Acutgo - 10,7 689,67 - VIII.50 Riva - 10,0 675.53 - IV. Oleng - Alpe - 9.5 675,39 738,09 - VI. 30 Oleng-Rechen VVd. Neb. 1.5 547,11 671,38	-	V111.40	Simplonettelse		14,0	746,75	
- I. 50. Lago Magg - 16.9 752,55 196,112 19.0 - IV. Invorio - 14.8 734.98 111,59 15.5 744,33 111,59 111,5	_	IX. 15.	Simplonstralse			749 01	
- IV. Invorio - 14.8 734.98 111.59 - VI. 15. Lago d'Orta - 12.5 744.33 747.0 646.35 - VIII.50 Arola-Rochen - 8.4 690.9 482 44 - XI. Varallo - 15.6 732.87 106.13 - IV. Failungo - 15.6 709.19 226.61 - VI. 50. Acurgo - 10.7 689.67 - VI. 50. ibid 7.0 688.15 - VIII.30 Riva - 15.9 675.39 - IV. Oleng-Alpe - 9.5 617.95 978.39 - VI. 30 Oleng-Rocken VVd. Neb. 1.5 547.21 671.20				-	16.9		
- VI. 16. Lago d'Orta - 12 5 744,33 747,0 646,33 747,0 646,33 747,0 646,33 747,0 646,33 747,0 646,33 747,0 646,33 732,87	_		Invorio		14.8	734.98	
15. VI. ibid. — 9 0 747,0 646,33 482 44 106,13 174,76 723,81 174,76 15,6 709 19 174,76 15,6 709 19 174,76 15,6 75,52 15,6 75,52 15,6 75,52 15,6 75,52 15,6 15,6 15,6 15,6 15,7 15,6 15,6 15,7 15,6 15,6 15,7 15,6 15,6 15,7 15,6 15,7 15,6 15,7 15,6 15,7 15,6 15,7 15,6 15,7 15,6 15,7 15,6 15,7 15,6 15,7 15,7 15,7 15,7 15,9 15,7 15,9 15,9 15,9 15,9 15,9 15,9 15,9 15,9	_		Lago d'Orta	÷	18.5		111,09
- VIII.50 Arola-Rockett - 8,4 690,9 482 44 - XI. Varallo - 15.6 732,87 106,13 - I. 30 Guaitera - 15.5 723,81 174,76 - IV. Failungo - 15,6 709 19 226,61 - VI. 50. Acurgo - 10,7 689,67 - VII.30 Libid 7,0 688 15 - VIII.30 Riva - 10,0 675 52 - IV. Oleng - Alpe - 95 617,95 978,39 - VI. 30 Oleng-Rücken VVd. Neb. 1.5 547,21 671,28					90	77 F &	C/ C 22
- XI. Varallo - 15 6 731.87 106.13 174.76	_	V111.50	Arola-Richen		8,4	600.0	
- I. 30. Guaitera - 15.5 723,81 174,76 - IV. Failungo - 15,6 709 19 226,61 - VI. 50. Acurgo - 10,7 688 15 - VIII.30 Riva - 10,0 675 52 - I. 30. ibid 15,9 675,39 738,09 - IV. Oleng - Alpe - 95 617,95 978,39 - VI. 30 Oleng-Rücken VVd. Neb. 1.5 547,21 671,20		XI.	Varallo		156		
- IV. Failenge - 15,6 709 19 226,63 16. VI. 50. ibid 7,0 688 15 675 53 675 675 53 675 675 675 675 675 675 675 675 675 675	_					7.2 0.1	
- VI. 50. Acurgo - 10,7 689,67 159,15 - VII.30 Riva - 10,0 688 15 675 52 - IV. Oleng - Alpe - 9 5 617,95 978,39 - VI. 30 Oleng-Rücken VVd. Neb. 1.5 547,11 671,20			Failongo	~ -	15,6		
16. VI. ibid. — 7.0 688 15 159.15 — VIII.30 Riva — 10.0 675 52 6		VI. 50.				680,67	_
- I. 30. ibid 15,9 675,39 738,09 1V. Oleng - Alpe - 9 5 617,95 978,39 778,39 778,39 778,39	16.	VI.			7,0	688 15	150.15
- I. 30. ibid 15,9 675,39 738,09 - IV. Oleng - Alpe 9 5 617,95 978,39 - VI. 30 Oleng-Rücken VVd. Neb. 1.5 547,11 671,30			Riva		10,0		
- VI. 30 Oleng-Rücken Wd. Neb. 1.5 547,21 671.30	-	I. 50.	ibid.		15,9	675.30	720.00
	_				95	617,95	070 30
	-	VI. 30		Wd. Neb.	1.5	547,21	471 00
	-				5,5	580.55	4/152

Tag.	Stunde.	Standpunct.	Wetter.	Therm.	Sarom.	Meter.
T = E.						
	****	a (1 1)	1.2			
Sept.17.	VI.	Gabiett - Alpe	heiter	2.9	579 11	789,54
	IX. 15.	Noversch		98	638.63	
_	I. 30.	ibid.		13,9	638,60	799,25
	IV. 15.	Gabiett - Alpa	bezogen	5.9 4.6	579,16 578.39	
10.	VIII.45		heiter	0,1	497 35	1207,19
	XI 15.	Monte Rosa	No bel	- 0,9	477 03	329 80
_	. – – 1	Monte Ross	Nebel	441	506,97	479 26
	VI. 30.	Novemb	bezogen	85	636,68	1863,9 6
50.		ibid.	heiter	133	635.98	C7 . 75
	11. 45.	Bette - Alpe		10,8	587 81	631,75
	VI. 50.		bewölkt	7.5	622,73	485,84
	VII 50.	ibid.	bezogen	8,3	621 92	1110,17
	XI. 30.	Ayas Glatscher	Nebel	3.5	535 85	1203.37
	II. 15.	S: Giaco	bezogen	90	621 36	125,63
_	VI. 50	Noverson		9,1	63o 84	0,-0
	I. 50.	ibid.		10,0	629 27	90,76
	VI. 50.		Nebel	84	623 21	3-17-
	VI. 45.	ibid.	d, N. Rog.		624 01	556 12
	IX. 15.		heater	10,0	668,45	745.95
		Olong - Alpe	Dezogen	7,5	610,60	743,71
	IV. 50.		die Nacht		668,19	
24.		ibid.	mark.Reg.	8.0	667.37	151,01
	IX. 30.	Acutgo	heiter	96	679 96	230,85
	X1. 30.	Failungo Gusifora	bezogen	19,9	699 38	153,24
	II. IV. 45.		fein, Rog.		713,59	93,82
	VI. 15.		besogen	11.9	720,11	
20.	VIIIAS	Arola - Racken	heiter	8,8	719.50 679 14	477.98
	XI. 15.			19,0	735.44	660,15
_	1, 30.	ibid.		17,9	735.49	
_	IV.	Invorio		18,5	726 76	104,64
_		LagoMaggiore		10,5	743,56	212,22
26.	VI.	ibid.		9,2	744,64	30.01
_	VII. 15.	Simplonetra fee		8.9	741,20	39.81
	X.	ıbid.		15.0	739.96	25,91 29,48
	I.	C. delle Corde		18.8	743.15	44.39
-	III. 3o.			18,0	746,85	44,57
_		Simplonstraise		11,5	149 6s	44307
27.	VIII.15			11,8	51 47	7,3:
	X. 30.	Mailand		15,0	752,68	1 .10.

Das Barometer, dessen ich mich bei dieser Messung bediente, unterscheidet sich von den bisker gebruchlichen, durch einige wesentliche Modificationen. Diese sind das Freistehen der Röhre, und die eigene Construction des zu demselben gehörigen Thermometers; ersteres ist eine Idee, die mein Vater vor vier Jahren schon an zwei Reisebarometern mit dem glücklichsten Erfolg in Ausführung gebracht hat, und letztere bot sich mir dar, als ich auf die Anschaffung der zu dieser Reise gehörigen Instrumente bedacht war:

Taf. II. zeigt das Barometer mit seinem Thermometer in halber Naturgroff, mit Weglassung eines langen Stücks aus der Mitte, das sich in nichts von den Enden unterscheidet, welche als von demaelben abgebrochen dargestellt sind: A ist das i. g. untere Gefass, ganz cylindrisch 84,7mm (13,6" par:) im innern Durchmesser, und 42,5mm (18,8") hoch. Die Schraube C muss mittelst eines dazwischen liegenden Leders fest schließen, und überdieß bei ihrer Vereinigung mit dem Gefasse von aussen her mit schmelzendem Wachs verküttet seyn; sie dient bei der Füllung des untern Gefasses. Die innern Wande dieses Gefässes sind übrigens auch mit flüssigem Wachs getränkt; ohne dass aber eine Schicht von demselben die innere Oberfläche deckt, sondern nur die Poren verstopft. B macht den Deckel dieses Gefasses, hat die Figur zweier übereinanderliegender Cylinder, deren oberes von kleinerm Durchmesser ist er schliesst vermöge eines bei k dazwischenliegenden sehr gleichmassigen feinen Leders vollkommen, und die Vereinigung des Deckels mit dem Gefäs ist von aussen her bei i gleichfalls mit schmelzendem Wachs ausgestrichen. Dieser Deckel

ist an zwei Stellen der Lange nach durchbohrt; einmal in der Mitte für den Durchgang der Barometerrohre d, die hier matt geschliffen, mit Faden bewickelt, und mittelst Tischlerleims eingeküttet ist; zweitens seitwarts, für den freien Durchgang der atmosphärischen Lust; dieses letztere Loch ist etwa 1mm weit, und kann von außen her durch das kegelformige Ende einer eisernen Schraube n geschlossen werden, für welche ein eigenes (nicht abgebildetes) Knie am Deckel besestiget ist, in welchem Knie sie sich auf- und abschrauben läst. Um ganz sicher zu seyn, dass diese Oeffnung gut geschlossen sey, ists gut, jedesmal nach geendigter Beobachtung, wo man die Schraube zudreht, ein Stückchen feines Leder zwischen deren kegelförmiges Ende und die Oeffnung zu legen.

Ein in Form eines Galgen gebogener starker Eisendraht (etwas dünner als die Barometerröhre), dessen beide Schenkel untereinander parallel sind, senkt sich mit seinen beiden Enden E in den obern schmälern Theil des Deckels. Diese Enden sind überdiess mit einem eisernen Ring h verlöthet, der gerade um denselben Theil des Deckels passt, und mit demselben durch vier Schräubchen g, recht fest vereinigt ist. Die Barometerröhre d, von 84dm (oder 51" par.) Lange, und 4,96mm (2,2" par.) innerem Durchmesser, ragt mit ihrem oftenen Ende gerade bis in die Hälste des untern Gesässes herab, und ist hier ohne sich im mindesten zu verengen, nur ein wenig angeschmolzen, und so des scharfen Randes beraubt. Diese Rohre ist außer ihrer Verbindung mit dem Deckel, an drei Stellen unterstützt, d. h. bei 19, 38 und 84dm (oder 7, 14, 31 Zoll) über dem Deckel des untern Gefässes. Journ. f. Chem. w. Phys. 19. Bd. 4. Heft

Unterstützung besteht in einer elliptischen Holsscheibe f, die in ihrer Mitte für den Durchgang der Röhre durchbohrt ist, mit ihren etwas ausgeschnittenen Enden gerade zwischen die beiden eisernen Träger passt, und sammt diesen mit seinem Faden umwunden ist; ihre Oessnung für den Durchgang der Barometerröhre ist mit einem Stückehen Leder ausgelegt. — Ueber der höchsten dieser Stützen ragt das blinde Ende der Barometerröhre noch um ein kleines Stückehen hervor.

Die Scale o besteht in einem schmalen aber etwas starken messingenen Lineal, von 58dm (oder 15" par.) Länge, in Millimeter getheilt, und an den einen der eisernen Träger mittelst dreier Schrauben befestigt. Das Visir list ein viereckiger Kasten von Messing, der die Barometerröhre umgiebt, und über dessen obere, vordere und hintere scharfe Kante man visirt; ès wird durch zwei Stahlfedern p, zwischen den beiden eisernen Stangen in seiner Lage genau erhalten, und kann leicht aufund abgeschoben werden. Dieser kleine Kasten ist inwendig mit Leder belegt, so dass er der Barometerröhre, ohne sie jedoch ganz fest zu umschließen. für ihren obern Theil eine vierte Stütze darbietet. indem dieser Theil wegen der Beobachtung an hohen Standpuncten keine feststehende Stutze haben durste, um das Visir frei auf- und abschieben zu Der Rand, mit welchem das Visir auf dem Rande der Scale läuft, giebt den Nonius ab, und zeigt die Zehntel der Millimeter (oder die zwanzigstel Linien) unmittelbar, wobei sich die halben Zehntel noch sehr bequem schätzen lassen.

Das Quecksilber ist in der Röhre ausgekocht, und das untere Gefäs mit Ausnahme von etwa 11mm (oder 5" par.) Höhe, mit Quecksilber gefüllt, so dass das untere Ende der Barometerrohre bei einem mittlern atmosphärischen Druck noch etwa gum hineinreicht, und mit eben so viel Quecksilber auch beim Umkehren bedeckt ist. Unter diesen Umständen ist man vor dem Eindringen der Luft in die Röhre bei den Manipulationen des Instruments vollkommen sicher. Man stellt das Barometer auf, und setzt nach Wegnahme der Schraube n, durch die Oeffnung m, eine kleine Papierscale von einer genau bestimmten Länge, und lässt sie auf dem im Getals befindlichen Quecksilber schwimmen; vom obern Ende dieser Scale miset man den Abstand unmittelbar bis zum Anfangspunct der Scale, welcher mit omm bezeichnet ist, und bemerkt sich so den ganzen Abstand desselben über dem Niveau des untern Quecksilberspiegels. So ist das Barometer, ohne das missliche Schieben und Stellen der Scale zu haben, ein für allemal justirt; für jede Beebachtung hat man nur jenen Abstand zu addiren, und dann die Höhe in Rechnung zu bringen, um welche sich das untere Niveau bei den verschiedenen Abweichungen des Barometerstandes vom Normalstande hebt oder senkt, was sich aus dem Verhältniss der Durchschnitte der Röhre und des untern Gefasses unmittelbar ergiebt.

Zwischen den beiden untern hölzernen Stützen der Röhre befindet sich ein Pendel q, d. h. ein gerader Eisendraht von mittlerer Dicke, mit seinem obern Ende in einer Glasröhre aufgehängt, und mit seinem untern zugespitzten Ende, einem im Boden der Röhre bezeichneten Punct gegenüberstehend, mit dem er, wenn das Barometer senkrecht gestellt seyn soll, genau übereinstimmen muß: Die Glas-

rohre ist oben und unten vor dem Zutritt der insern Lust verschlossen. Auf diese Weise kongt ich das Barometer entweder mittelst eines besondern Dreifusses an jedem schicklichen Orte, oder auch mittelst eines Bohrers an einem Baum aufhangen, und vermöge einer kleinen einfachen Vorrichtung auch an seinem untern Ende fixiren und senkrecht erhalten. Zur Reise kehrte ich das Barometer um, nachdem ich die Schraube n zugedreht hatte, und steckte es in ein blechenes gans cylindrisches Futteral, von der Weite des Abstandes der beiden eisernen Träger des Barometers In diesem Futteral hatte ich noch Platz für eine Reserveröhre, die ich im Nothfall Statt der andem einsetzen konnte; über das untere Gefals zog ich dann einen ledernen Beutel, und konnte das Instrument auf diese Weise selbst im Regen ohne Nachtheil tragen.

Neben der beschriebenen Pendelvorrichtung, also gegen das untere Drittel der Länge des Barometers, befindet sich das Thermometer r. - Da dasselbe den Zweck nicht haben soll, in der kürzesten Zeit die Temperatur der Luft anzunehmen, sondern vielmehr dazu dient die Temperatur des in der Barometerröhre besindlichen Quecksilbers so genau als möglich anzuzeigen, so ists nothwendig, dass sich sein Quecksilher gegen die aussere Atmosphäre auch ganz in derselben Relation befinde als das Quecksilber des Barometers. Diess ist nun mit unsern gewöhnlichen Thermometern der Fall nicht Ihr Körper mag kugelförmig oder cylindrisch seyn, o ist immer die Glasmasse, aus der er besteht, sehr dünn, und mithin geeignet der Warme des Medium einen sehr schnellen Durchgang zu gestatmasse der Barometerröhre einen ungleich größern Widerstand findet. Aus diesem Grunde kann der Gang der Erwarmung des Quecksilbers im Barometer und den gewöhnlichen Thermometern, unmöglich gleichen Schritt halten, und wir werden daher bei jeder Veränderung der Lufttemperatur aus der vom Thermometer angezeigten auf eine ganz andere Temperatur des Barometers schließen, als dieses wirklich hat.

Diesem Nachtheil konnte ich nicht begser ahn helfen als dadurch, dass ich ein Stück derselben Röhre deren ich mich als Banometerröhre bedienten ein Snick von etwa fomm (27 Zoll), Länge zum Körm per meines Thermometers machte, indem, ich ein, Hade desselben schließen, das andere mit einen feinen Thermometerröhre zusammenschmelzen liefe, und dann das Ganze wie ein gewohnliches Thermometer füllte und scalirte. Die Scele ist von Pari pier, und sammt der Röhre des Thermometers in eine etwas weitere Glasrohre eingeschlossen, und das Ganze unten an die hölzerne Stützen oben an die Pendelvorrichtung so befestigt, das das There mometer ganz nahe vor der Barometerröhre steht, also mit ihr allen Zuständen der Lufttemperatur. ganz gleichmässig ausgesetzt ist *).

Dogleich ich mich keck als den Eränden dieses. für die basometrischen Höhenmessungen so nützlichen Thermometers angeben darf, so kann ich doch wicht umbin zu erwähnen, dass der Herr Hofrath Horner, dessen Bekanntschaft ich ein halbes Jahr nach gegenwärtiger Reise, in Zürich machte, den nämlichen Gedanken gleichfalls gehabt, und denselben schon lange vor

Von einem solchen Thermometer konnte ich wohl mit Recht erwarten, dass es mit dem Baro-meter in Bezug auf Temperaturannahme völlig gleichen Schritt halten würde, da beide dem Eindripgen der Wärme von außen her ganz gleiche Hindernisse in den Weg legen. Dass die Barometersäule ungleich länger ist als die Quecksilbersäule, die den Körper des Thermometers ausmacht, und dass das Verhaltnis dieser Längen unbeständig ist, nachdem das Barometer steigt oder fällt, so das die Quecksilbersäule des Barometers nach Umstanden 8, 10, 14mal längen ist als die des Thermometers, und mithin der atmosphärischen Lust eine eben so vielmal größere Oberfläche zur Abkühlung oder Erwarmung darbietet, hat auf die Schnelligkeit der Temperaturannahme beider gar keinen Einfluss; denn in demselben Verhältnis als die Länge und Oberstäche der Barometersäule wächst, in demselben Verhältniss wächst auch die zu erwarmende oder abzukühlende Quecksilbermasse, mithin wird sich die zehnmal längere Barometerstyle wohl 10mal stärker ausdehnen, als die Quecksilbermasse des Thermometers; aber sie wird dieae Ausdehnung um keinen Augenblick früher oder später erleiden, worauf es hier einzig und allein ankommt.

Den directen Beweis für die Richtigkeit dieser Behauptungen liesert folgender Versuch: ich

mir in Aussihrung gebracht hat. Dieser Umstand hat mich übrigene gelehrt, wie leicht der Ersinder einer solchen Sache sich irren könnte, wenn er eich neben der Ersindung auch noch die Priorität derselben ausschreibt. —

nahm mir eine Barometerröhre von etwa 820mm (30 Zoll) Länge, schnitt davon ein Stück, 60mm (2644) lang ah, liess dann an diesem so wie am Rest von 760mm (28") das eine Ende zuschmelzen, das andere mit einer Thermometerröhre, an jenem mit einer feinen, an diesem mit einer gröbern, zusammenschmelzen, füllte dann beide mit Quecksilber, bestimmte an ihnen die festen Puncte, gab jedem eine Scale, und hatte auf diese Weise zwei Thermometer von völlig gleicher Construction, nur das eine etwa 13mal langer als das andere. Beide verbaud ich miteinander bis auf die Nähe von etwa einen Daumenbreit, und zwar nur mittelst zweier Stückchen steifen Leders, hieng sie dann in freier Luft an verschiedenen Orten aus, und verglich ihren Gang. Die Temperatur der Lust variirte an diesen verschiedenen Orten von 12 bis 180 R., bald langeam und gleichmassig, bald sohnell und unterbrochen, und niemals konnte ich zwischen dem Gang der beiden Thermometer einen größern Unterschied wahrnehmen als von 0,150 R., ein Unterschied, bis zu welchem man die Thermometer (von gewöhnlicher und viel leichterer Construction als das lange von diesen beiden) schon selten übereinstimmend findet, und der in diesem Fall sicher nur auf Rechnung der Bestimmung der festen Puncte, welche bei dem langen Thermometer nicht nach dem wahren Sied- und Eispunct, sondern nach einem andern Thermometer geschah, geschrieben werden muß, da der Unterschied immer nur auf einer Seite war, nämlich positiv auf Seite des kleinern. Diese Versuche waren alle an schattigten Orten angestellt worden, wie sie für die gewohnlichen Barometerbeobachtungen passen. Allein ich

wollte den Gang dieser beiden Thermometer auch in der Sonne prüsen, und hieng sie daher beide in freier Lust dem grellsten Sonnenschein gerade entgegen, nur so, dass eins nicht das andere deckte, und in fünf Minuten waren beide von 14,1° bis auf 17° R. gestiegen, und folgten dann beide bis auf etwa 0,1° R. Unterschied den übrigen in der Temperatur der Lust vorsallenden Veränderungen eben so gleichmäsig.

Aus diesen Versuchen ist man wohl berechtigt zu schließen: 1) dass das beschriebene Thermometer allen Forderungen eines fürs Barometer bestimmten Wärmemessers Genüge leistet, 2) dass man mit Hülfe dieses Thermometers, und vermöge des Freistehens der Barometerröhre, nicht: mehr gezwungen ist bei jeder Barometerbeobachtung allemal eine ganze Stunde lang und darüber zu warten, bis beide Instrumente die Temperatur der Lust angenommen haben, sondern die Zeit von einer Viertelstunde dazu vollkommen hinreicht, und daß man selbst keine Fehler von Bedeutung begehen wird, wenn man die Beobachtung anstellt, unmittelbar nachdem das Barometer aus der Kapsel gezogen und aufgestellt ist, weil auch innerhalb dieser Kapsel Barometer und Thermometer einerlei Temperatur ausgesetzt sind. Ich habe bei meinen Beobachtungen' die Instrumente allemal eine halbe Stunde lang an ihrem Standpunct stehen lassen, bevor ich sie beobachtete, und war daher ganz sicher, dass sie die Temperatur der Lust völlig angenommen hatten, dass mir mithin des am Barometer befindliche Thermometer zugleich für die Temperatur der Lust diente. Mit einem sehr feinen Thermometer von gewöhnlicher Gestalt, habe

mittäglichen Seite des Rosagebürges etc. 423

ich oft vergleichende Beobachfungen angestellt, und an diesem fast immer eine etwas andere Temperatur gefunden als das Thermometer am Barometer zeigte, aber eine bald höhere bald niedrigere, und sehr schnell wechselnde Unterschiede, je nachdem das Thermometer von einem warmern oder kühlern Luftzuge getroffen wurde, Veranderungen, gegen welche das Barometer und sein Thermometer minder empfindlich waren, die aber auch nicht in die Rechnung kommen sollen, weil sie nur von zurfälligen Umständen abhängig sind.

Chemische

Untersuchung des Aluminits).

Vom

: Professor Fr. STROMEYER in Cottingen.

Dieses zuerst bei Halle an der Saale, und späterhin auch an mehreren Orten in der Gegend umher aufgefundene Fossil ist kürzlich von Herrn
Webster auch in den Kreidefelsen bei Newhaven in
Sussex in England entdeckt worden, wodurch alse
die noch von Manchem gehägte Meinung, dass diese Mineralsubstanz ein künstlich erzeugter Körper
seyn möchte, vollends widerlegt wird, und sich
dieselbe als ein besonderes Naturproduct des aufgeschwämmten Landes bewährt.

Durch die Güte des Herrn Sowerby zu London erhielt ich vor einiger Zeit ein Exemplar von diesem Englischen Aluminite, welches ich zu nachstehender Analyse aufopferte, weil das genaue Mischungsverhältnis desselben weder vom Herrn Wollaston noch von dem verstorbenen Tennant, welche beide denselben untersucht und für ein basischschwefelsaures Alaumerdesalz erkannt haben, bestimmt worden ist, und es ausserdem zur Ausmittelung der wahren Natur dieser Mineralsubstanz

Tine vorläufige Notis dieser im April 1816. schon vollendeten Analyse findet man in Gilbert's Annales der Physik, Jahrgang 1816. B. 54. S. 104.

doch erforderlich ist, zu wissen, ob sie auch in Hinsicht des Verhältnisses ihrer Bestandtheile mit dem Hallischen Fossile genau übereinkomme. Das nun aber das Resultat meiner Analyse dieses Aluminits von dem, welches Herr Simon *) vor mohreren Jahren von dem Hallischen bekannt gemacht hat, abwich; so veranlasste mich dieses auch die Untersuchung des Aluminits von Halle und von Morl damit zu verbinden.

Ţ.

Aluminit von Newhogen in Sussez in England

Derselbe kommt, wie der Hallische, in Nieren wor, die ebenfalls mit Gypa und Eisenocker durch-wachsen sind, hat ein kreideartiges Anschen, eine schneeweise Farbe, ist undurcheichtig, ertig, weich, so daß er sich mit dem Messer leicht schneiden laßt und zugleich auch etwas zerreiblich, doch nicht ganz so weich und zerreiblich als der Hallische. Durch eine Luppe betrachtet, zeigt er gleichfalls ein sehr feinkörniges schuppiges Gefüge,

Sein specifisches Gewicht fand ich bei einer Temperatur von 150,55 C und einem Barometerstande von 0^m,7505 = 1,7054.

A.

a) Vor dem Löthrohre erhitzt gab dieses Fossil beim Glühen etwas Schweselsäure aus, anderte dabei aber nicht merkhar seine Gestalt, außer dass es ansangs am Volumen etwas Weniges ab wahm. Erat bei einer lange sogtgesetzten Einwirm

[&]quot;) Scherer's Journal d. Chem. B.g. 8, 262,

kung der Löthrohrstamme erhielt es auf der Oberstäche ein schwaches emaillirtes Ansehen.

- b) In einem Platinlöffel vor der Marcerschen Lampe erhitzt, stieß es ebenfalls, sobald es ins Rothglühen kam, schweselsaure Dampse aus, und erlitt dabei auch nur bloß anfangs eine geringe
 Verminderung seines Volumens.
 - Wurde dasselbe aber in einer Platinzange der unmittelbaren Einwirkung des Flammenkegels dieser Lampe ausgesetzt, so dass es blendend weis glühete, so kam es zum völligen Flus und schmolz zu einer durchsichtigen und farbelosen Glasperle.
- Da der Aluminit, wie schon Klaproth gezeigt hat, und auch die nachstehenden Versuche bestätigen, beim Glühen seine Schwefelsäure ganzlich verliert, und als reine Alaunerde hinter-. bleibt, so gewährt dieses Verhalten des Fossils ebenfalls einen Beweis, dass man mit Hülfe dieser trefflichen Schmelzgeräthschaft auch die Alaunerde, welche bis dahin noch durch kein Feuer zum völligen Flus gebracht werden konnte, vollkommen schmelzen kann *). Ich wiederholte daher diese Versuche sogleich mit chemisch-reiner Alaunerde, welche durch Ammoniak aus den reinen salpetersauren und salzsauren Auflösungen dieser Erde gefällt worden war, und hatte. jetzt gleichfalls das Vergnügen, auch diese reine Alaunerde mit Leichtigkeit zum Flus kommen

^{*)} Bekanntlich hat man seitdem auch mit Hülfe des Noomann'schen Gebläse die Schmelzung dieser Erde bewerkstelligt.

und zu einem stark durchsichtigen, völlig ungefarbten Glaskügelchen zusammenschmelzen zu sehen. Dabei verhält sich die Alaunerde ganz so,
wie die Kieselerde, und nimmt zuvor auch, ehe
sie in wirklichen Flus kömmt, eine emailleartige Beschaffenheit an. Uebrigens ist sie um etwas leichtflüssiger als die Kieselerde, und lässt
sich daher auch in größern Stücken schmelzen.

- c) In einer Glasröhre zwischen Kohlenfeuer erhitzt gab der Aluminit eine reichliche Menge Wasser aus, und als die Hitze bis zum Glühen gesteigert wurde, entband sich zugleich auch Schwefelsaure.
- d) In einem Platintiegel eine halbe oder ganze Stunde einem starken Weissglüheseuer ausgesetzt, verlor derselbe nach einem Mittel der fünf nachstehenden Versuche 69,515 pC. am Gewicht:

H HIEK	Versu-	
3,154 Grm 1,000 — 3,000 — 1,256 —	Monge des angeward ten Alu-	- •
2,154 Grm. 1,395 Grm. 0,759 Grm. 35,237 1,000 — 0,635 — 0,367 — 36,700 1,256 — — — — — — — — — — — — — — — — — — —	Menge des Rückstan- des nach dem Trocknen-	Platiatiegel auf einer sehr stark erd bitzten-Eisenplatte.
0,759 Gran.	Verlust durch das Trockmen.	furchs Trocknen i el auf einer sehr hitzten Eisenplatte.
35, 237	Auf 100 Theile be- rech-	sehr si
35,969	Mittel- aus diesen Versu- ohen.	sinem ark or
35,969	Mittel Menge des aus Rückstan- diesen des nach Vorsu- chen. hen.	
35,969		
35,969 0,299 0,616 0,385 0,890	Menge des Rückstan- des nach dem Glü- hen.	ark erd Verlagt durche Glüben.

Die geglüheten Stücke hatten übrigens noch ganz ihre vorige Gestalt erhalten, und nur ihr Volumen hatte etwas abgenommen. Zwischen den Fingern ließen sie sich mit Leichtigkeit in Staub zerdrücken, lösten sich aber jetzt nur höchst schwierig
und erst nach langer Digestion in Säuren auf, wobei die Stücke jedesmal zuvor gallertartig wurden.
Die erhaltene Auflösung wurde, falls der Aluminit
nicht gypshaltig gewesen war, auch nicht im Mindesten durch salzsauren Baryt getrübt, und verhielt
sich, bis auf eine geringe Beimischung von Eisen,
ganz wie eine reine Alaunerde-Auflösung, woraus
also hervorgeht, dass der Aluminit durch Glühen
die Schwefelsaure vollständig fahren lässt, und im
Zustande chemisch-reiner Alaunerde hinterbleibt.

Aus dem Verhalten dieses Fossils im Feuer erhellt zugleich, dass die der Alaunerde bisher zügeschriebene Eigenschaft sich im Feuer auf sich selbst
zurückzuziehen keinesweges dieser Erde selbst zukommt, sondern eine Eigenthümlichkeit ihres Hydrats ist

Bi

- a) 5,95 Grm. dieses Aluminits, die von allem sichtbar eingemengten Gyps und Eisenocker auf das
 sorgfältigste getrennt worden waren, wurden zuerst mit Wasser, und nachdem sie davon gehörig getränkt worden waren, auch mit einer angemessenen Menge mäßig starker Salzsäure übergossen. Sie lösten sich darin nach einigen Stunden schon in der Kälte oline alle Effervescenz bis
 auf einen geringen Rückstand auf, welcher in
 kleinen Gypskrystallen bestand und nur 0,008 Grm.
 am Gewicht betrug.
- b) Die in (a) gewonnene salzsaure Auflösung war völlig farbelos und lieferte auch, nachdem sie mit etwas Salpetersaure versetzt und gekocht

worden war, beim Verdunsten eine ungefärbte Salzmasse. Diese in Wasser wieder aufgenommen und kochend durch ätzendes Ammoniak gefällt, gab 1,151 Grm. geglühte Alaunerde.

- c) Um die Reinheit der erhaltenen Alaunerde von (b) näher zu erforschen, wurde sie in Schwefelsäure aufgelöst und die Auflösung mit ätzendem Kali im Uebermaass versetzt; wodurch der
 zuerst entstandene Niederschlag bis auf einige
 Eisenoxydhydrat-Flocken völlig wieder aufgelöst wurde.
- d) Hierauf wurde die von b hinterbliebene Flüssigkeit mit kohlensaurem Ammoniak versetzt und gekocht, wodurch 0,004 Grm. kohlensaurer Kalk ausgeschieden wurden, welche 0,0068 Grm. Gyps entsprechen.
- e) Nach Absonderung des kohlensauren Kalks wurde die fückständige ammoniakalische Flüssigkeit mit Salzsäure übersättigt, und nun mit salzsaurem Baryt gefällt, wodurch aus derselben 2,675 Grm. geglüheter schwefelsaurer Baryt erhalten wurden. Nimmt man nun in 100 Theilen geglüheten schwefelsauren Baryt die Menge der Schwefelsäure zu 54,0 Theile an, so werden durch die erhaltenen 2,675 Grm. dieses Salzes 0,9095 Schwefelsäure angezeigt, wovon 0,0031 Grm. auf den Gyps und die übrigen 0,9064 Grm. auf die Alaunerde kommen.

Aus den zu dieser Analyse verwandten 5,93 Grm. Aluminit sind diesen Versuchen zufolge an Alaunerde, Schwefelsaure, Gyps und Eisenoxydhydrat gewonnen worden:

Alaunerde	nach b und c.		•	1,1510 Grm.
Schwefelsäu	re nách e	•	•	0,9064 —
Gyps nach	(d. 0,0068) (a. 0,0080)	•	•	0,0148 —
	vdrat nach c.			eine Spur

Hiernach würden in 100 Theilen dieses Aluz minits enthalten seyn:

							52.7277.
Eisenoxydhydrat		•	÷		•	•	eine Spur
Gyps							- /
Schweselsäure.	<u>;</u>	•	•	÷	•	•	25, 06 36
Alaunerde							

Oder den Gyps und das Eisenoxydhydrat als blos zusällige Gemengtheile nicht mit gerechnet:

Alaunerde .	•	•	:	•	•	•	•	29,398
Schwefelsaure	•	•	•	:	÷	į		25,126
•							-	52,524.

a) Diese Analyse wurde hierauf mit 7,954 Grm. des Fossils wiederholt. Beim Auflösen in Salpetersaure hinterliesen diese an Gyps, Eisenoxydhydrat und unaufgelösetem Aluminit 0,114 Grm.

Um namlich den, dem Fossile bloss eingemengten Gyps nebst dem Eisenoxydhydrat möglichst zu sondern und ihre Mitauflösung zu verhüten, wurde die Auflösung nicht bis zur vollständigen Aufaahme alles angewandten Aluminits fortgesetzt, und es gelang auch auf diese Weise den grossten Theil dieser Substanzen zu trennen; obgleich dessen ungeachtet ein Antheil davon doch mit aufgenommen wurde, wie aus dem Verlauf dieser Analyse erhellen wird.

Journ. f. Chem. w. Phys. 19. Bd. 4. Heft.

١.

- b) Aus der Auflösung (a) wurde nun zuerst die Schweselszure durch salzsauren Baryt niedergeschlagen, wodurch 5,460 Grm. geglüheter schweselsaurer Baryt erhalten wurden, die einer Menge von 1,8564 Grm. Schweselszure entsprachen:
- c) Nachdem aus der hinterbliebenen Auflösung (b) der überschüssig zugesetzte Baryt durch Glaubersalz fortgeschafft worden war, wurde dieselbe mit atzender Kalilauge, der eine geringe Menge kohlensaures Kali zugesetzt worden war, bis zur Wiederauflösung der Alaunerde versetzt, wobei ein geringer rothbraungefärbter Rückstand hinterblieb, welcher in Salzsäure aufgelöst und zuerst durch Ammoniak und nachgehends durch kohlensaures Kali gefällt in 0,017 Grm. Eisenoxydhydr: t und 0,024 Grm. kohlensauren Kalk zeigen einen Gypsgehalt von 0,04095 Grm. an, so daß also von den in (b) gewonnenen 1,8565 Grm. Schwefelsäure für den Gyps 0,0189 Grm. abgehen.
- d) Aus der alkalischen Auflösung von (c) wurde nun auch die Alaunerde durch Salmiak gefällt. Die Menge der dadurch gewonnenen Alaunerde betrug im geglüheten Zustande 2,323 Grm.

Die zu dieser Analyse verwandten 7,954 Grm. Aluminit sind demnach zerlegt worden in

Dieses giebt auf 100 Theile berechnet:

					54,4689.
Unaufgelöster Rückste		•	•	1,4552	
Eisenbxydhydrat .					•
Gyps	•	•	•	•	0,5150
Schwefelsäure	•	•	•	•	23,1016
Alaunerde					•

Oder 100 Theile reiner Aluminit enthaltent

Alaunerde . Schwefelsäure					
		•			53,4645.

Ď.

Da der Aluminit durch Glühen seinen Gehalt an Wasser und Schweselsaure vollständig verliert, und im Zustande reiner Alaunerde zurückbleibt: so wurde diese Eigenschaft des Fossils jetzt benutzt um die Resultate der heiden vorstehenden Analysen in Bezug auf die Menge der in dem Aluminit enthaltenen Alaunerde zu controliren.

- a) Zu dem Ende wurden 2,92 Grm. Aluminit eine Stunde im Platintiegel geglüht, worauf sie nur noch 0,89 Grm. wogen, und mithin 2,03 Grm. durch Glühen verloren hatten.
- b) Die von a rückständigen 0,89 Grm. geglüheten Aluminit löste ich nun in Schweselsäure auf, und versetzte die Auslösung kochend mit Kalilauge, der zuvor etwas kohlensaures Kali hinzugesetzt war, his zur völligen Wiederauslösung der ansangs gefällten Alaunerde. Hierbei wurden 0,019 Grm. kohlensaurer Kalk ausgesondert, welche 0,02555 Grm. wassersreien schweselsaurem Kalk

oder 0,032536 Grm. Gyps entsprechen, so dass also die Menge der in 2,92 Grm. Aluminit enthaltenen Alaunerde 0,8645 Grm. und mithin die der Schweselsäure und des Wassers 2,02314 Grm. beträgt, welches auf das genaueste mit dem durchs Glühen erlittenen Gewichtsverluste übereinstimmt.

Nach diesen Versuchen bestehen also 100 Theile des Newhavener Aluminits aus

> Alaunerde : : Schweselsäure und Wasser . **Gyps** 1,108 100,000.

Oder 100 Theile reiner Aluminit sind zusammengesetzt aus:

Alaunerde Schweselsaure und Wasser . . 70,062 100,0004

Ė

- a) Um nun auch in Erfahrung zu bringen, ob der Aluminit Kali enthalte, wurden 5,608 Grm. desselben in Salzsäure aufgelöst und die Auflösung kochend durch Ammoniak im Uebermaass gefällt, und der dadurch bewirkte Niederschlag noch eine Zeitlang hindurch mit Ammoniak gekocht.
- b) Nach Absonderung des gefällten Alaunerdehydrats wurde die rückständige Flüssigkeit verdunstet und die trockene Salzmasse in einem Platintiegel bis zur Verflüchtigung der Ammoniaksalze geglüht. Es hinterblieb indessen nur ein höchst unbedeutender Rückstand, welcher sich schwierig im Wasser auflöste und aus dieser Auflösung beim freiwilligen Verdunsten derselben in

reinen Gypsnadeln anschofs, deren Menge nur 0,016 Grm. betrug.

- c) Die in (b) ausgeschiedene Alaunerde wurde noch feucht in Aetzlauge getragen, und damit gekocht, wodurch sie sich bis auf 0,028 Grm. kohlensau-ren Kalk nebst einer Spur Eisenoxydhydrat auflöste. Diese 0,028 Grm. kohlensaurer Kalk entsprechen 0,0475 Grm. Gyps.
- d) Aus der alkalischen Auflösung wurde hierauf die Alaunerde von Neuem mittelst Salmiak gefallt. Geglüht wog dieselbe 1,0735 Grm.

Durch diese Analyse ergieht sich also die völlige Abwesenheit eines Kaligehalts in unserm Fossile.

An Alaunerde, Gyps und Eisenoxydhydrat sind bei dieser Gelegenheit in demselben außerdem aufgefunden worden:

Alaunerde nach d. . . , 1,0735 Grm.

Gyps nach (b. 0,0160) . 0,0655 —

Eisenoxydhydrat nach c. eine Spur.

Hiernach enthält der angewandte Alumina in 100 Theilen:

Oder im reinen Aluminit kommen vor Alannerde 30,986.

Vergleicht man nun die Resultate dieser verschiedenen Analysen mit einander: so wird man finden, dass dieselben nur sehr wenig von einander

436 Stromeyer's Analyse des Aluminits.

abweichen; und man wird daher, ohne sich sehr von der Wahrheit zu entfernen, nach einem Mittel derselben die Mischung dieses Fossils bestimmen können.

Lässt man dabei den Gyps und das Eisenoxydhydrat als der Mischung dieses Mineralkörpen nicht angehörige und ihm blos eingemengte Substanzen auser Acht; so sind diesen Versuchen zufolge 100 Theile Aluminit von Newhaven in Sussex susammengesetzt, aus:

•										100,000.
Wasser	•	•	. •	•	•	•	•	•	•	46,762
Schwefels	äur	•	•	•	•	•	•	•	•	23,570
Alaunerd										

II. Aluminit von Halls an der Saale.

A.

100 Theile dieses Aluminits verloren durch Glühen nach einem Mittel zweier Versuche 69,5.

B.

Aus 5,285 Grm. desselben, welche ich in Salssaure auflösete und nachgehends auf oben diese Weise wie oben I. C. den Aluminit von Newhaven zergliederte, wurden erhalten:

Alaunerde	•	•	•	•	1,576	Grm.
Schwefelsäure .	•	•	ė	•	1,225	-
Thon nebst Gyps		~ •	•	•	0,016	-
Eisenoxydhydrat	•	•	•	• •	0,020	-

Demnach sind in 100 Theilen des hallischen Aluminits enthalten:

Stromeyer's Analyse des Aluminits. 437
Alaunerde
Eisenoxydhydrat 0,5784
Gyps und Thon 0,3027
53,680i.
C.
Diese Analyse mit 5,0 Grm. Aluminit wieder-
holt lieferte:
Alaunerde 1,5060 Grm.
Schwefelsaure 1,1550
Eisenoxydhydrat 0,0150 u
Gyps 0,0175
Thon
Dieses giebt auf 100 berechnet:
Alaunerde 50,12
Schwefelsaure
Eisenoxydhydrat 0,30
Gyps 0,35
Thon
54,47.
Nach einem Mittel aus diesen Untersuchungen
sind mithin in 100 Theilen des Aluminits von Hal-
le an der Saale enthalten:
Alaunerde
Schweselsaure
Wasser
100,000%
III.
Aluminit von Morl bei Halle.
Authorities And Sidals and Thirse?
100 Theile dieses Aluminits verloren durch
100 Theile dieses Aluminits verloren durch Glühen 68,6 Theile.

438 Stromeyer's Analyse des Aluminits.

B.

	1,830 Grm.	desselben	anf dieselbe	Weise,	WK.
der	Hallische 2			•	

Alaunerde .	•	•	•	•	0,	5530 Grm.
Schwefelsäure	•	•	•	•	0,4	i228 —
Gyps	•	•		•	0,0	300
Eisenoxydhyd	rat	•	•	•	Ó,C	050 —
Thon	-	•			0,0	120 —
Dieses auf 100	ber	ech	neț	, þ	eträg	g t :
Alaunerde	•	•	•	•	•	50,2185
Schwefelszure		•	•	•	•	25,1058
Gyps	•	•	•	•	•	1,6400

Eisenoxydhydrat . . . 0,1640
Thon 0,6550

55,7813

Mithin sind in 100 Theilen des Aluminits von Morl bei Halle enthalten.

								100,000.
Wasser	•	•	•	•.	•	•	•	45,649
Schwefele	äur		•	•	•	•	•	23,554
Alaunerd		•	•	•	•	•	•	30,807

Aus dieser Untersuchung ergiebt sich nun die völlige Identität des Englischen Fossils mit dem von Halle und Morl.

Auch bestätigt dieselbe auf das Vollkommenste die Meinung, dass dieser Mineralkorper ein basischschweselsaures Alaunerdesalz sey. Denn nimmt man zufolge der Versuche des Herrn Berzelius (Gilbert's Annal. B. 40. S. 262.) an, dass 100 Theile Alaunerdesich im neutralen Zustande mit 234,1 Theilen

Schwefelsäure verbinden, und sieht das für den Aluminit von Newhaven aufgefundene Mischungsverhaltniss als das der Wahrheit am meisten entsprechende an: so enthalt dieses Mineral auf 100 Theile Alaunerde 78,24 Theile Schwefelsäure und folglich nur ein Drittel der Menge Schwefelsäure, welche erfordert wird, um diese Basis im neutralen Zustande zu sättigen. Auch ist darin die Menge des Sauerstoffs, welche in der Basis enthalten ist, der, welche die Säure in sich schließt, gleich; denn der Gehalt des Sauerstoffs in 100 Alaunerde beträgt 46,82 und in 78,24 Theilen Schwefelsäure 46,944; welches alles ganz den Erfahrungen über die Mischung der basischen-schwefelsauren Salze gemäß ist.

Man wird also hinführe den Aluminit in dem Mineralsystem nicht mehr bei den thonartigen Fossilien aufführen können, sondern derselbe muß nesben dem Alaun zu stehen kommen.

Aus eben den Gründen wird auch die, diesem Mineralkorper noch von einigen Mineralogen beigelegte Benennung reine Thonerde nicht weiter Statte finden können, und dafür der gewiß weit angemeszus senere Name Aluminit allein zur Bezeichnung dien ses Fossils angewandt werden müssen.

Chemische

und physiologische Untersuchungen über die Ipecacuanha.

Von.

PELLETIER und MAGENDIE.

Eine in der Akademie der Wissenschaften den 24. Febr. 1817. gelesene Abhandlung.

(Im Auszuge von Robiquet.)

Uebers, aus den Annales de Chimie et de Phys. Februarhest 1817. Seite 172. u. fg. vom Dr. Bischof.

Die Verfasser dieser Abhandlung haben, da sie sich überzeugt hielten, dass man noch lange nicht im Besitze einer genauen Kenntniss der Natur dieser kostbaren Wurzel ist, welche der gegenwärtige Zustand der Wissenschaft zu erreichen gestattet, sie neuen Untersuchungen unterworfen, und unsere Kenntnisse mit verschiedenen merkwürdigen Thatsachen, die von großem Nutzen, sowohl für die Chemie als für die Medicin sind, bereichert.

Nach Prausgesandter Geschichte der Ipecacuanha und summarischer Anzeige der hauptsächlichsten Resultate, welche durch die letztern Chemiker, die sich ihrer Untersuchung unterzogen
haben, zu Tage gefordert worden, zeigen Pelletier
und Magendie unmittelbar den Weg an, den sie in
der Analyse der braunen Ipecacuanha von der Psychotria emetica eingeschlagen haben. Sie beschäf-

physiolog. Untersuch. über die Ipecacuanha. 441

tigten sich suerst mit dem rindenartigen Theile und behandelten ihn mit Schwefelnaphtha zu verschiedenen Malen, selbst unter mitwirkender gelinder Warme, um alles in diesem Auflösungsmittel auflösliche auszuziehen. Hierauf wandten sie höchst reinen Alkohol so lange an, bis er selbst mit Hülfe der Siedhitze nicht mehr einwirkte. Das auf diese Weise behandelte Pulver der Ipecacuanha wurde wieder getrocknet und zuerst mit kaltem dann mit siedendem Wasser behandelt. Das was endlich nach allen diesen Versuchen zurückblieb, war eine indifferente (inerte) und holzige Materie. Jede der bei den verschiedenen Operationen erhaltenen Auflösungen war der Gegenstand einer besonderen Untersuchung.

Die atherischen Tincturen waren schön goldgelb; sie wurden destillirt: die erstern Destillate waren geruchlos, die letztern hatten einen merklichen Geruch nach der Ipecacuanha. Der Rückstand war eine fette Materie, die als solche eine braunlich - gelbe Farbo hatte, aber im Alkohol oder in der Naphtha aufgelöst diesen Flüssigkeiten eine goldgelbe Farbe ertheilte. Sie hat fast gar keinen Geschmack; aber einen sehr starken Geruch, der sich dem des wesentlichen Oels vom Rettig nahert, und unausstehlich wird, wenn er sich durch die Wärme entwickelt. Im vertheilten Zustande ist er dem der specacuanha ahnlich; man muss daher dieser Materie den Geruch dieser Wurzel zuschreiben. Die fette Materie hat ein größeres specif. Gewicht als Alkohol und kommt dem des Wassers sehr nahe. Wird sie erbitzt, so schmilzt sie sogleich. Durch die Warme scheidet sich ein außerordentlich flüchtiges Oel, von

einem sehr penetranten Geruch aus; aber der größte Theil der Materie wird zersetzt (s'altère) ehe er sich verflüchtigt und liefert die Producte der Verkohlung der stark wasserstoffhaltigen Vegetabilien. Das erhaltene Oel hat nicht mehr die Eigenschaften und den bemeldeten Geruch; sondern es ist ganzlich empyreumatisch. Wenn man hingegen Wasser über diese Materie abzieht, so erlangt dieses einen starken Geruch nach lpecacuanha.

Man ersieht hieraus, dass in der Ipecacuanha zweierlei Arten Oel enthalten sind: ein ätherisches flüchtiges, von welchem der Geruch herrührt, und ein seuerbestandiges settes, das wenig oder gar keinen Geruch als solches hat, unauslöslich im Wasser, aber auslöslich in Naphtha und Alkohol ist.

Die weingeistigen Tincturen ließen in der Kalte einige keichte Flocken fallen, welche, auf dem Filter gesammelt sich als Wachs zu erkennen ga-Diese Tincturen waren gelbbraun; in der Hitze des Wasserbades in verschlossenen Gefässen abgedunstet, lieferten sie einen festen Rückstand von safranrother Farbe; dieser Rückstand löste sich größtentheils im Wasser auf, nur ein wenig Wachs sonderte sich noch ab. Diese neue wassrige Auflösung wurde ebenfalls abgedunstet: der Rückstand war sehr zerfliesslich, sauerlich, von einem hittern und ein wenig seharfen Gaschmack aber von keinem Geruch. Man bemühte sich mittelst kohlensaurer Schwererde, die Saure abzuscheiden, welches wohl auch gelang; allein die Quantitat war zu klein, als dass man die entstandene Schwererde-Verbindung von der übrigen kohlensauren Schwererde hätte inennen können. Die Verfasser halten diese Saure für Gallussaure, weil die

physiolog. Untersuch. über die Ipecacuanlia. 443

saure Flüssigkeit die essigsaure Eisenauslösung grün Diese nämliche Auflösung; nachdem sie behandelt worden; mit kohlensaurer Schwererde wurde durch eine verhältnismässige Quantität essigsaures Bleioxydul niedergeschlagen, das sie beinahe vollkommen entfärbte. Das basisch-essigsaure Bleioxydul (sous-acetate) entfarbte sie auf der Stelle: Der grauliche dadurch erhaltene Niederschlag, nachdem er wohl ausgewaschen worden, wurde in destillirtes Wasser eingerührt, und einem Strom Schweselwasserstoffgas zur Abscheidung des Blei's ausgesetzt. Nach dieser Reihe von Versuchen, wurde die in der Auflösung zurückgebliebene Materie als die wesentliche emetische und die Haupteigenschaft der Ipecacuanha besitzende erkannt. Sie wurde daher besonders mit vieler Sorgfalt untersucht, und macht in der Abhandlung den Gegenstand eines besondern Paragraphen aus; den wir hier gauz einrücken.

Der emetische Stoff.

"Die dargestellten Versuche lehrten schon einige Eigenschaften des emetischen Stoffs kennen, namlich seine Auflöslichkeit im Wasser, seine Zerfließe
barkeit, seine Wirkung; welche er auf den Alkohol
ausübt, und seine Unauflöslichkeit in der Naphtha;
damit man ihn aber noch genauer kennen lernen
möge, wollen wir die Wirkung, welche die chemischen Agentien, mit welchen wir ihn in Berührung
setzten, herverbrachten, methodisch beschreiben.

Der emetische Stoff getrocknet zeigt sich in Gestalt durchsichtiger Schuppen, von einer braunlichrothen Farbe, er hat fast gar keinen Geruch, einen bittern etwas herben aber keineswegs eckel-

444 Pelletier und Magendie chemische u.

haften Geschmack. Er verändert sich nicht in einer an die Siedhitze des Wassers gränzenden Hitze, upd kommt auch in einem höhern Hitzgrade
nicht in Flus: er schwillt auf, wird schwarz,
zersetzt sich, giebt Wasser, Kohlensäure, eine sehr
kleine Quantität Oel, Essigsäure, und es bleibt eine sehr schwammichte und leichte Kohle zurück;
in den Producten der Verkohlung kann man keine
Spur von Ammoniak entdecken, welches anzeigt,
das Stickstoff nicht in seiner Mischung sey.

Wenn er der Luft ausgesetzt wird verändert er sich nicht; indessen, wenn die Luft feucht ist, wird er feucht, indem er das hygrometrische Wasser absorbirt, das Wasser löst ihn in allen Verhältnissen auf, ohne ihn zu verändern, zum Krystallisiren ist er durch kein Mittel zu bringen.

Die verdünnte Schwefelsäure wirkt nicht auf ihn; die concentrirte aber zerstört und verkohlt ihn.

Die Salpetersäure, sowohl kalt als warm, löst, ihn auf und er erhält dadurch eine schön rothe Farbe, welche, wenn die Säure fortdauernd einwirkt, in gelb übergeht, wobei sich Salpetergas entbindet und Krystalle von Sauerkleesäure erhalten werden; es bildet sich keine bittere gelbe Materie.

Die Salz - und Phosphorsaure lösen den emetischen Stoff ohne ihn zu veräudern auf; werden jene gesättigt, so erhält man den emetischen Stoff wieder.

Die Essigsäure ist eines der besten Auflösungsmittel des emetischen Stoffs. Die Gallussäure hingegen schlägt ihn aus seiner wässrigen oder weingeistigen Auflösung nieder, indem sie eine sehr innige Verbindung mit ihm eingeht. Der entstandene reichliche und flockige Niederschlag ist schmutzig weiß und schwer auflöslich; indessen bleibt doch eine gewisse Quantitat in der Flüssigkeit zurück. Der emetische Stoff hat in dieser Verbindung seine emetische Eigenschaft verloren, wie sich zeigen wird, wenn wir von seiner Wirkung auf den thierischen Organismus sprechen. Die wässrige oder weingeistige Gallapfeltinctur erzeugt ebenfalls mit dem Stoffe einen sehr reichlichen Niederschlag. Die Weinsteinsäure und die Sauerkleesäure äußern keine Wirkung auf den emetischen Stoff; die kalischen Auflösungen wirken im verdünnten Zustande nicht auf den emetischen Stoff; aber wenn sie concentrirt sind, so verändern sie seine Natur.

Die Kalien lösen den durch Gallapfel und Gallussaure mit dem emetischen Stoffe erzeugten Niederschlag, auf. Die Jodine, aufgelöst im Alkohol
und in eine weingeistige Tinctur des emetischen
Stoffs gegossen, bringt einen rothen Niederschlag
hervor, der uns eine Verbindung der Jodine mit
dem emetischen Stoffe zu seyn schien. Die kleine
Quantität, welche wir nur davon erhalten konnten, war für eine nahere Untersuchung nicht hinreichend.

Unter den Salzen, die wir mit dem emetischen Stoffe in Wechselwirkung brachten, außerte keines eine stärkere Wirkung auf denselben als das essigsaure Bleioxydul; dieses erzeugte einen sehr reichlichen Niederschlag, besonders das basischessigsaure Bleioxydul (sous-acetate). Wenn man käuflichen Bleizucker anwendet, der mehr Säure enthält, so ist der Niederschlag minder reichlich und die Flüssigkeit bleibt ein wenig gefärbt. Man sieht, dass sich die Essigsäure der Fällung widersetzt.

446 Pelletier und Magendie chemische u

Das salpetersaure Quecksilberoxydul (protonitrate de mercure) wirkt auf den emetischen Stoff nicht auf der Stelle; aber nach einiger Zeit erhält man einen leichten Niederschlag:

Aetzender Quecksilbersublimat (deutochlorure de mercure) bringt einen etwas reichlicheren Niederschlag hervor. Der durch salzsaures Zinn erzeugte beträgt auch nicht viel. Die Eisensalze wirken nicht auf den emetischen Stoff, wenn sie ganz rein von Gallussaure sind.

Weinsteinsaures Spiessglanz-Kali (Brechweinstein) äussert keine Wirkung auf den emetischen Stoff; dieses zu bestätigen war von Wichtigkeit; da diese beiden Substanzen bisweilen zu medicinischem Gebrauche vereinigt werden.

Ein China-Absud bringt in der Auflösung des emetischen Stoffs einen leichten Niederschlag hervor, der aber der Quantität nach mit jenem durch die Gallapfel-Infusion in keinen Vergleich kommt

Wenn die Vegetabilien keine Wirkung auf den emetischen Stoff außern, so gilt dieses selbst vom Zucker, Gummi, Pflanzengallerte, (gelatine) und andern vegetabilischen und thierischen Stoffen; die wir dem Versuche unterworfen haben. Die Naphthen lösen den emetischen Stoff nicht auß Weiter unten werden wir von seiner Wirkung auf den thierischen Organismus handeln.

Indem wir wieder auf die Eigenschasten des emetischen Stoffs der Ipecacuanha zurückkommen, sehen wir, dass man ihn als eine Substanz eigener Art betrachten müsse. Die zahlreichen Versuché, welche wir mit ihm angestellt haben um ihn zu zerlegen, die emetischen Eigenschasten; die Wir-

pysiolog. Untersuch. über die Ipecacauanha. 447

kung, welche die Gallussäure und die Galläpfel auf ihn ausüben, dieses alles berechtigt uns ihn als einen besonderen elementarischen Stoff der Pflanzen zu betrachten, um so mehr da wir ihn in emetischen; selbst verschiedenen Familien zugehörenden Pflanzen, als in der callicoca ipecacuanha, in der viola emetica u. s. w. angetroffen haben; and wenn unsere Versuche Bestätigung erhalten sollten: so glauben wir, dass man ihm einen Platz in der Nomenclatur anweisen und mit dem Namen Emetine (d'émétine) (oder Emetin) (von emen, vomo) belogen könnte, der seine vorzüglichste Eigenschaft und die Pflanze, in welcher man ihn zuerst angetroffen hat, die Psychotria emetica bezeichnen würde.

Es ist nun noch übrig, die Stoffe zu betrachten, welche das Wasser aus dem Antheile der specacuanha auflöste, aus welcher durch die Naphtha und den Alkahol nichts mehr ausgezogen wurde. Dieses Wasser in der gewöhnlichen Temperatur in Maceration gesetzt, wurde schleimig, und liess während dem Abdunsten eine grauliche Materie zurück, aus der durch Alkohol ein farbiger Stoff ausgezogen wurde, der von derselben Natur war wie der in Rede stehende emetische Stuff. Der weise Rückstand hatte alle Eigenschaften des Gummi: durch Behandlung mit Salpetersaure erhielt man ein wenig Sauerkleesaure und Schleimsaure (acide muqueux). Da das kalte Wasser nichts mehr lieserte, so wandte man siedendes an, das eine beträchtiche Quantität einer Substanz auslöste, welche die Verfasser als Amylum erkanten. Ein wenig zugesetztes Jodin machte die Flüssigkeit auf der Stelle

7

448 Pelletier und Magendie chemische

mit die chemische Untersuchung der Psychotricemetica, und betrachten den in den verschiedenen angewandten Menstruis unauflöslichen Rückstand als den holzigten Antheil; sie führen an als eine ganz besondere Thatsache, die innige Verbindung des holzigten und mehlichten Theils, von welchen letzteren sich selbst noch sehr merkliche Spure nach 18maligem Sieden (in Wasser) finden.

Das Mittel aus verschiedenen Resultaten gui ihnen für diese erste Art der Ipecacuanha folgende Resultate:

•												100.
Verlust	•	•	•	٠	•	٠	•	•	•	•	_	4
Holzigter												
Amylam												
Gummi												
Wachs												
Emetische	er	St	off	(e	me	tin	e)	•	•	ě	÷	16
Felter un												

Die Analyse des Meditullium **) der nämlichen Wurzel, zur Vergleichung und mit denselben Mitteln unternommen, lieferte folgende Resultate:

^{*)} Bekanntlich ist nach Stromeyer's Entdeckung Amylas ein empfindliches Reagens für Jodin.

B.

The Meditullium verstehen die Verfaster ohne Zweiselden die holeige Mittelfaser, von welcher, da sie weniger wirksam als die äußere Rinde ist, gewöhnlich kein Gebrauch gemacht wird. Beim Pulvern der Wurzel bleibt sie, da sie schwerer zertheilbar ist als die äußere Rinde, meistens zurück.

nysiolog. Untersuch. über die Ipecacuanha. 449

Emetisch Extractiv	stof	Èi	ricl	it	em	eli	scl	ì.	•	2,45
Gummi :	. ;	:	<i>t</i> •	•	:	•	į	÷	•	5
Amylum.	 •	÷	:	:	:	•	•	•	•	20
Holzigter	Àı	ith	eil	:		:	•	•		66,60
Spuren v										•
• .										4,80
										100.

Der nicht emetische in diesen Resultaten anzeigte Extractivatoif kommt mehr mit den ge-Ohnlichen Extracten überein, die man großtenieils aus holzigien Substanzen auszieht, er sonert sich sehr schwer von dem emetischen Stoffe, eren Eigenschaften er schwächt; ab; er zeigt sich dessen von diesem wesentlich darinnen verschieen; dass er hicht durch die Gallapfeltinctur noch arch die Gallussaure niedergeschlägen wird; wahend dals der emetische Stoff. wie wir weiter unin ausführlich anführen werden *); reichliche Nieerschläge mit diesen Reagentien erzeugt: die kleie Quantitat des in dem holzigien Meditullium entallenen emetischen Stoffes zeigt, dass die l'harmazuten sehr zweckmäßig das holzigte Meditulliut ei der Bereitung des Ipecacuanha - Pulver absonerii:

Die graue Tpecacuanha; die Wurzel von Calcoca ipecacuanha, von ihrem Meditullium bereiet und auf die namliche Weise behandelt; entalt im Hundert:

⁵⁾ Soll währscheinlich heißen, wie wir oben (S. S. 445:) ängeführt haben, da unten hichts mehr hieraber volkeinmit als die Wirkung des einetischen Stoffs auf deil thierischen Organismus.

450 Pelletier und Magendie chemische u.

												100.
Verlust	•	•	•	•	•	•	ė	•	•		·	2
Wachs,				•			_					•
Holzigte	Su	bs	lan	Z	•	•	•	•	•	š	&	48
Amylum	Į.	i	•	•	ė	•	•	•	•	٠ ١	•	18
Gummi	ė	•	•	•	•	•	•	•	•	Ł	•	46
Emetine	•	. •	•	÷	•	\$	•		÷	ė	•	14
Fetter S												

Pelletier und Magendie stellten nun, um ihr vors gestecktes Ziel zu erreichen, physiologische Untersuchungen über jeden der Bestandtheile ihrer Amlyse an. Da sie keine sich auszeichnende Eigenschaft dem Gummi, noch dem Amylum, noch dem Wachs, noch der holzigten Substanz beilegen konnten: so beschäftigten sie sich bloß mit dem fetten Stoffe und dem Emetin; sie sagen hierüber folgendes:

I)er fette Stoff wirkt auf das Geruchs - und Geschmacksorgan auf dieselbe Weise aber mit mehr Energie als die Ipecacuanha in Substanz. könnte daraus folgern, dass sie auf den Magen eine ähnliche Wirkung ausüben würde; allein diese Vermuthung bestätigt nicht der Versuch. Ziemlich beträchtliche Gaben dieser Materie wurden Thieren heigebracht; allein es zeigte sich keine merkliche Wirkung; wir selbst haben zu wiederholten Malen davon mehrere Gran (grains) genommen und empfanden nur einen unangenehmen eckelhaften Eindruck auf das Geruchs - und Geschmacksorgan, der indessen bloss momentan war. Caventau, der uns in unseren Untersuchungen sehr unterstützte, hat bis sechs Grän davon auf ein Mal genommen, ohne besondere Wirkungen zu spüren.

Ganz verschiedene Wirkungen zeigte die Emetine: 1½ Grain einer Katze gegeben, erregte bei physiolog. Untersuch. über die Ipecacuanha. 451

diesem Thiere ein sehr beträchtliches und langanhaltendes Erbrechen, nach welchem es in einen tiesen Schlaf versiel, aus dem es nur nach einigen Stunden jedoch mit allen Zeichen der Gesundheit, hervorging,

Dieser Versuch wurde mit verschiedenen anderen Katzen und mehreren Hunden mit ungefahr
gleichen Gaben Emetine wiederholt und die Resultate waren immer dieselben, namlich stets zuerst
Erbrechen, dann Schlaf, hierauf Rückkehr der
Gesundheit nach längerer oder kürzerer Zeit.

Die Verfasser haben diese Versuche mit sich selbst angestellt und ähnliche Resultate erhalten.

Seit diesem Zeitpuncte wurde die Emetine als ein Brechmittel mehreren kranken Personen gereicht; alle erlitten die namlichen Wirkungen wie gewöhnlich von der Ipécacuanha, ohne das ihnen der unangenehme Geruch und Geschmack derselben beschwerlich fiel, weil die Emetine keinen Geruch hat und ihr Geschmack nur ein wenig bitter ist.

Pelletier und Magendie schränkten ihre Untersuchungen nicht auf diese ersten Versuche ein; sie wollten auch wissen ob die Emetine in einer stärkern Dosis gegeben nicht schlimme Folgen nach eich ziehen würde.

In dieser Absicht wurden 12 Gran Emetine einem kleinen ohngefahr zwei Jahre alten Hunde gegeben, das Erbrechen fing nach einer halben Stunde an, dauerte sehr lange fort, und das Thier schlief ein. Allein Statt seine Gesundheit wie die ohen bemehdeten Thiere wieder zu erlangen, starb ein der folgenden Nacht, namlich ohngefahr 15

452 Pelletier und Magendie chemische

Stunden nachher als es die Emetine zu sich genommen hatte.

Sein Cadaver wurde den solgenden Tag mit aller nothigen Vorsicht geoffnet und die anstomische Untersuchung zeigte, dass das Thier an eine hestigen Entzündung der Lungensubstanz und der Schleimhaut des Darmeanals von der Cardia bis zum After gestorben ist.

Wiederholte Versuche mit verschiedenen mederen Thieren, selbst bloß mit sechs Gran Emetine hatten einen ähnlichen Erfolg. Es war die sogar der Fall bei verschiedenen andern Hunden in welche Emetine, aufgelöst in einer kleine Quantität Wassers, eingespritzt wurde, entwede in die Halsblutader, oder in die Pleura, oder in den After, oder endlich in die Muskeln; die Besultate waren sich durchaus gleich: anfangs langdauerndes Erbrechen, darauf folgende Schläfrigkei und der Tod in 24 oder 30 Stunden: das war a was der Versuch nach sich zog. Nach der Oeffnung des Cadavers fand man eine Entzündung ander Lunge und der Schleimhaut des Darmeanals.

Aus diesen Versuchen geht hervor, dass die Emetine nicht in einer erhöhten Dosis ohne Nacht theil gegeben werden kann, und dass die pracht schen Aerzte, welche glauben, es sey gleichgütig eine mehr oder weniger beträchtliche Quantität der Ipecacuanha zu nehmen, in Irrthum sind, weil ihre Wirkung sich nicht blos darauf beschränkt Erbrechen zu erregen, wie sie glauben.

Die Verfasser bemerken ferner, dass die Wirkung der Emetine auf die Lunge und den Darmcanal den Gebrauch rechtfertige, welchen man von

physiolog. Untersuch, über die Ipecacuanha, 453

hen im Schnupfen, in seinen letztern Perioden, im chronischen Lungeneatarrh, in der lang dauernden Diarrhoe etc. macht. Sie haben sogar bestätigt durch verschiedene Individuen, welche von diesen Krankheiten überfallen wurden, dass die Emetine in vorsichtigen Gaben gereicht, sicherere und het ständigere Wirkungen leistete als die Ipecacuanha selbst; in ihrer Abhandlung führen sie mehrere Beispiele an.

Die namlichen Versuche wiederholt mit, aus verschiedenen specacuanha-Arten erhaltener Emeline, haben einen gleichen Erfolg ergeben, welches beweiset, dass sie stets einerlei ist, und dass sie unter den einfachen Pslanzen-Elementen einen Platz verdiene.

Aus allen diesen folgern Pelletier und Magendie 1) dass in den gebrauchlichen Ipecacuanha-Arten ein besonderer Stoff zu finden ist, dem sie den Namen Emetine geben und welchem diese Wurzeln ihre heilenden Eigenschasten zu verdanken haben; 2) dass dieser Stoff emetisch sey, und dass er eine specifische Wirkung auf die Lunge und die Schleimhaut des Darmeanals aussere und narcotisch sex; 3) dass die Emetine die specacuanha in allen den Fallen ersetzen kann, wo man sich dieses Heilmittels hedient, mit um so viel mehr Fortgang, da sie in bestimmer Dosis genommen von immer gleicher. Wirkung ist, welches nicht der Fall ist bei der käuflichen Ipecacuanha; und dass ihr Mangel an Geruch und ihr geringer Geschmack ihr noch einen ausgezeichneten Vorzug bei ihrer Anwendung als

Untersuchungen

der Erdarten in ökonomischer Hinsicht und über Milch.

Vom

Dr. SCHÜBLER,
Professor der Chemie und Physik in Hofwyl *).

Die Untersuchungen über die physischen und chemischen Eigenschaften der beim Landbau vorkommenden Erdarten beschaftigten mich viel seit einigen Jahren, sie zeigten mir wie wenig genügend die bloß chemische Untersuchung einer Erde oft ist, wenn nicht zugleich ihre physischen Eigenschaften einer nähern Prüfung unterworfen werden; zwei Erdarten von denselben chemischen Bestandtheilen, können, je nach der Feinheit des Korns und der Art wie ihre Bestandtheile verbunden sind, verschiedene physische Eigenschaften, eine höchst verschiedene Consistenz und wasserhaltende Kraft besitzen, und dadurch eben so verschieden auf die Vegetation einwirken; sehr wesentlich ist es daher bei der Analyse der Erdarten

^{*)} Aus einem Briefe des Verfassers, dessen ausführliche Abhandlung über diese dem Naturforscher wie dem Landwirth interessanten Gegenstände, ist in den Hofwyler Blättern zu finden, und wir theilen die kurzen Auszüge eben darum mit, um die Leser auf diese Blätter aufmerksam zu machen.

d. H.

ihre nächsten und nähern Bestandtheile, Wie bel der Untersuchung der Pflanzen und thierischen Korper zu unterscheiden. - Ueber die noch zweiselhaste Absorption der Lebenslust durch die Erden stellte ich einige 100 Versuche an, vorzüglich mit den verschiedenen Thonarten, Sand, Kalk, Bittererde, Humus und deren Zusammensetzungen. Sie überzeugten mich, dass die obersten Schichten unserer Erde, welche fast allgemein aus obigen Erden zusammengesetzt sind, immer Lebensluft absorbiren, sobald die Erdfläche durch Regen oder künstlich beseuchtet wird, die Grosse dieser Absorption ist bei verschietlenen Erdarten sehr ver schieden. Um dem Einwurf zu begegnen, dass! diese Lebenslustabsorption durch das Wasser, und nicht durch die Erden geschehe, stellte ich eine eigene Reike von Versuchen an mit völlig trockenen Erden, mit reinem Wasser, welches zuvor längere Zeit an der Luft gestanden hatte, mit auf gleichen Grad befeuchteten Erden und mit gleichformig 2 Linien hoch unter Wasser stehenden Erden. Nach 30 Tagen hatten die trockenen Erden die darüberstehende Luft noch nicht verändert, das reine Wasser hatte in dieser Zeit die Lebenslufti der atmosphärischen Luft nur um Theile von Procenten, hochsten um 1 Pfocent vermindert, wahrend die beseuchteten und unter Wasser stehenden Erden 10, 12, und der Humus sogar 20 Procente Lebenslust von 21 Procent der atmosphärischen Luste absorbirt hatte; ich überzeugte mich dadurch, dass die Erden an sich es sind, welche die Lebensluft absorbiren, obgleich das Wasser diesen Process sehr begünstigt, welches uns aber um so weniger hefremden kann, da dieses bei so vielen chemi-

achen Verbindungen der Fall ist. - Folgender Verauch führte mich auf eine merkwürdige Erscheinung: Ich setzte stark beseuchtete, eine Linie hoch mit Wasser bedeckte, Erden in den Sommermonaten längere Zeit dem Sonnenlichte aus, unter lustdicht verschlossenen Glasgefässen; anfangs entstund wie gewöhnlich eine Lebensluftverminderung; in kurzen bildete sich aber über der durchnässten Erdfläche die Priestleiische grüne Materie (kleine Conferven) und mit ihrer Bildung vermehrte sich wiederum die Lebenslust der darüberstehenden Luft; sie erreichte bald wieder die Güte der gewöhnlichen Luft von 21 Procent Lebensluft, bei fortdauernder Einwirkung des Sonnenlichts vermehrte sich letztere bis 27 und 28 Procente. Ich wiederholte diesen Versuch einigemal in den Sommermonaten mit demstben Erfolg; wobei ich mehrere gleiche Quantitäten von Erden in Schatten und in das Sonnenlicht selzte, so dass ich alle 4-5. Tage eine vergleichende Untersuchung der Lust vornehmen konnte, ich bediente mich bei allen diesen Versuchen des Koltaischen Eudiometers. Die Erden absorbiren hier die Lebensluft, und durch die entstehende Vegetation kahrte sie bei diesen Versuchen wieder in die atmosphärische Luft zurück, die aber zugleich Stall findende absolute Vermehrung der Lebenslust um mehrere Procente deutet darauf hin, dass hier zugleich durch die Vegetation eine Zersetzung der Kohlensaure und wahrscheinlich des Wassers vor sich gehe, die Lebensluft der beiden letzten Substanzen wird frei, während ihre Kohle und brennbare Luft in der entstehenden Pflanze gebunden werden. Ich werde diesen Versuch mit dem kommenden Frühling mit an Kohlensaure völlig reinen

Substanzen wiederholen; auf jeden Fall geben sie aufs Neue einen Beweiss, dass die Vegetation einen nicht unwichtigen Beitrag zur Wiedererzeugung der Lebenslust in unserer Atmosphäre liefert.

Die Ursache der Lebenslustabsorption durch diese Erden glaube ich in das Eisenoxyd und die Humustheile setzen zu konnen; 2 Substanzen, welche sich beinahe in allen natürlichen durch Kunst noch nicht gereinigten Erden vorfinden, selbst weie: fse scheinbar reine Erden sind nicht frei von diesen Substanzen, wenigstens von Eisenkalk, wie mir dieses weiße aus krystallisirtem Alaun pracipitirte Thonerde, der weisse cararische Marmor und: andere zeigten; Theile von Humus fand ich wiederholt selbst 4 bis 6 Schuhe unter der gegenwärtin gen Erdfläche, wenn gleich dessen Menge mit zunehmender Tiefe schnell abnimmt. Die Thonasten. selbst wenn sie hellgefarbt sind, enthalten gewöhnlich mehrere Procente Eisenoxyd, den Humus halten sie am engsten von allen Erden gebunden, sie absorbiren auch vorzüglich viel Lebenstuft. Sobald ich diese Erden in chemisch reinen Säuren auflöste, nach Abscheidung ihres Eisens pracipitirte und durchglühte, dem sichersten Mittel, sie von allen anhängenden kohltigten und Humustheilen zu reinigen, so erhielt ich auch keine Absorption von Lebensluft mehr. - Demohngeachtet behält diese Erscheinung für die Vegetation und den Landbau immer dieselbe Wichtigkeit; indem der Landmann im Grossen niemals, mit diesen chemisch reinem Praparaten, sondern mit obigen nahern Bestandtheilen der Ackererde zu thun hat, welche immer mehr oder weniger Lebensluft absorbiren; der Nutzen des Umpflügens der Erde, der Auflockerung und des Lustgenusses, die Bildung der Salpeterszure, die Entstehung der Lebenslustarmen Lustarten in Bergwerken sind Erscheinungen, welche hiemit in genauer Beziehung stehen.

Ein zweiter Gegenstand, welcher mich seit einiger Zeit viel beschäftigte, sind Untersuchungen über die Milch und deren nähere Bestandtheile. Gewohnlich findet man in den Handbüchern der Chemie als nähere Bestandtheile der Milchij! Butter, Kafs und Milchzucker angeführt, mit der Bemerkung, dass Kass durch Lasb oder Saure daraus pracipitirt werde. Um so merkwürdiger war es mir in den Sennhütten der Schweitz nach Pracipitation des eigentlichen Kalses durch das Laab aus dem übrigbleibenden klaren Serum noch eine zweite Art feinen Kasses unter dem Namen Zieger durch Siedhitze und Zusatz von etwas Essig abscheiden zu sehen; nähere Versuche zeigten mir, dass dieser Unterschied nicht unbegründet ist. Aus jeder Milch (wenigstens der hiesigen Gegend) konnte ich diese beide Substanzen getrennt von einander pracipitiien; die Coagulation des reinen Kasses geschieht durch Laab aus dem Kalhsmagen bei 200-24° R., oft geschieht dieses schon bei geringern Temperaturen, die des Ziegers auf Zusatz von Es. sig in der Siedhitze ohne Laak, Laab allein bringt den Zieger nie zur Coagulation. Der Zieger bildet eine mehr locker zusammenhangende eiweissahnliche weise Substanz, welche nie die lederahnliche und im trockenen Zustand hornähnliche Consistenz des Kafses ochalt, er ist wegen dieser schwerern und weniger dichten Coagulation im frischen Zustand ein leichter zu verdauendes Nahrungsmittel als der Kale. - Bei der Kalsebereitung im Großen richten .

die Sennen vorzüglich ihre Aufmerksamkeit darauf, dass die Ziegersuhstanz nicht unter den eigentlichen Kass komme, geschieht dieses, so erhalten mehrere vorzügliche Kassarten nicht die gehörige Consistenz; sie verlieren an Güte und Werth. Ich untersuchte die nahern chemischen Verhältnisse gegen Reagentien; und die Vergleichung zwischen Käs, .Zieger und Eiweiss zeigte mir, dass der Zieger in den meisten Verhaltnissen dem Eiweiss naher als dem Kässe steht, sich aber auch von diesem wieder durch mehreres unterscheidet, so dass er vielmehr eine Mittelbildung zwischen beiden zu seyn scheint, ich stelle die Versuche hierüber zur nahern Vergleichung in einer tabellarischen Uebersicht zusammen. - Die verhaltnismässige Menge des Kässes zum Zieger finde ich hier gewöhnlich = 100:45 bis 50 im frisch ausgepressten Zustand; hingegen = 100: 16 bis 18 im ausgetrockneten Zustand. Das Verhältniss beider Substanzen ist nicht immer das gleiche; es ist in den Milcharten verschiedener Thierarten verschieden und auch bei einem und demselben Thiere ist es veranderlich, überwiegend fand ich die Ziegersubstanz im Colostrum (in der ersten Milch nachdem Kühe gekalbt haben). Die verhältnismässige Menge des Kässes zum Zieger fand ich 12 St. nach der Geburt = 100: 109.8

24 Stunden nachher = 100 : 78,6
36 - - - = 100 : 56,7
48 - - - = 100 : 57,5
3mal 24 St. nachher = 100 : 26,6
4mal 24 St. - = 100 : 18,9
5mal 24 St. - = 100 : 18,5
In gewöhnlicher Milch
von andern Kühen zu = 100 : 18,1
derselben Zeit

Das Colostrum der Kühe zeigte mir noch eine zweite der Erwähnung werthe Erscheinung; es besitzt gewöhnlich eine ausgezeichnet gelbe Farbe, ruhig 12 Stunden lang in eine Temperatur von 80 - 100 R. gestellt, setzt sich auf seiner Oberfläche eine bedeutende Menge ausgezeichnet gelber Rahm ab, und die unter ihm stehende Zieger, Kass und Serum enthaltende Flüssigkeit ist nun gelblichgrun. Werden die Buttertheile aus diesem Rahm auf die gewöhnliche Art durch Schütteln abgesondert; so erhalt man eine Butter, welche sich von der gewohnlichen Butter sehr auszeichnet, sie ist auffallend gelber, formt sich bei ihrer Bildung deutlicher in kleine Kügelchen, verbreitet in der Siedhitze einen völlig eigelbähnlichen Geruch und besitzt eimen mehlartigen Beigeschmack. In 3 bis 4 Tagen geht diese gelbe Butter wieder in gewöhnliche mehr weisse Butter über, wobei sich zugleich der Zieger in den oben angegebenen Verhaltnissen täglich vermindert, der Zieger des Colostrums ist dem gewöhnlichen Eiweiss noch ähnlicher, er gerinnt schon durch blosse Siedhitze, ohne dass ein Zusatz von Essig hiezu nothig ware. Ich wiederholte diese Versuche mit mehreren Kühen der Hauptsache nach mit demselben Erfolg, nur dass bei einigen der Uebergang in gewöhnliche Milch um einige Tage später erfolgte. - Es dürste besonders in physiologischer Hinsicht merkwürdig seyn, in den ersten Tagen nach der Geburt, wo die Brustdrüsen in erhöhter Thätigkeit sind, in der Milch 2 Substanzen deutlicher hervortreten zu sehen, welche dem Eizelb und Eiweiss der Vogel zu entsprechen scheinen. - Die Frauenmilch enthält nach meinen bis jetzt hierüber angestellten Versuchen verhältnissmäsig weit mehr Zieger und weniger Kass als die Kuhmilch. —

In der französischen Schweitz im Jura und Savoyen fand ich den Zieger in den Sennereien unter
der Benennung Serai; jenseits der Alpenkette in
Oberitalien heifst er Servas, wahrscheinlich wird
von dem Landmann mancher Gegenden dieser Unterschied gemacht, ohne daß ihn bis jetzt Chemiker und Physiologen ihrer nähern Aufmerksamkeit
gewürdigt hätten. Haller erwähnt in seiner großen
Physiologie nur, daß sich nach Abscheidung des
eigentlichen Käßes noch eine zweite Art Käß abscheiden lasse, ohne darauf näher einzugehen, Parmentier und Deyeux ewähnen in ihrem Werk über
die Milch nichts davon.

Das nähere Detail meiner Untersuchungen über Erden und Milch, womit ich mich seit 3 Jahren vorzüglich beschäftigte, stellte ich in 2 besondern Abhandlungen zusammen, welche im 5. Hefte der landwirthschaftlichen Blätter von Hofwyl bis Ostern bei Hrn. Sauerländer zu Arau erscheinen werden.

Untersuchungen

über die gegenseitige Wichtigkeit der Krysallformen und der chemischen Zusammensetzung in der Bestimmung der Mineralienarten.

Von BEUDANT.

. (Nach einem Auszuge in den Annales de Chimie et de Physique Febr. 1817. S. 72.)

Jedermann gesteht, dass alle Naturkörper und folglich auch jedes Mineral alse seine Eigenschaften der
chemischen Zusammensetzung verdankt, dass die
Eigenschaften von zwei Körpern dieselben bleiben
müssen, so lange ihre Zusammensetzung dieselbe
ist, und verschieden sind, wenn ihre Zusammensetzung verschieden ist, und dass also die chemische Zusammensetzung die sicherste Basis für die
Classification der Mineralien sey, weil sie die einzig wahre Ursache aller uns an denselben erscheinenden Kennzeichen darstellt.

Dieser Satz ist zwar nie bestritten worden. Aber leider! ist er bei dem dermaligen Zustande der Wissenschaften nur in der Theorie wahr, und für die Anwendung mit den größten Schwierigkeiten verbunden.

Diese Schwierigkeiten gehen einzig daraus hervor, dass man hausig, und vorzüglich bei der Classe der Steine, zu den gerechten Zweiseln veranfalst wird, ob die Analysen auch der vorzüglichsten Chemiker die wahre Zusammensetzung derselben gefünden haben.

Der großte Theil der Chemiker gesteht, dass alle Verbindungen nach bestimmten und unveranderlichen Verhältnissen geschehen, und man hat bei Korpern, welche sich von einander nach allen ihren Kennzeichen unterscheiden, jedesmal auch wesentliche Unterschiede in der Zusammensetzung gefunden. Man weiß aber auch, das eine große Anzahl von Analysen der Mineralien diesen beiden Voraussetzungen nicht entsprechen.

Bald erhält man von Mineralien, welche man in jeder Rücksicht für identisch anzusehen Ursache hat, ganz verschiedene Resultate, bald erhält man vollkommen gleiche Resultate von Substanzen, welche keine Aehnlichkeit mit einander haben. Endlich giebt es in der Classe der Steine auch viele Reihen von Arten, deren specifische Unterschiede nie bestritten worden sind, und die den Analysen gemäß aus denselben Grundstoffen bestehen. Die Verhaltnisse freilich sind oft sehr verschieden; aber sie sind auch oft so annähernd und so unbeständig, dass es unmöglich ist, die trennenden Gränzen festzusetzen, die verschiedenen Grade der Verbindung anzugeben, und folglich die wahren Unterschiede der Zusammensetzung aufzufinden. Außerdem würde diese Identität der Natur der Elemente in einer großen Anzahl von Substanzen auf eine sehr auffallende Vielheit von Verbindungsstufen führen

Alle diese Anomalien haben viele Mineralogen auf die Meinung gebracht, dass die gegenwärtigen Analysen von mehr als der Hälfte der Mineralien uns Journ f. Chem. v. Phys. 19. Bd. 4. Heft. 30 *

nicht hinreichende Unterscheidungen, und keine bestimmten Verhältnisse der sie bildenden Grundstoffe geben, und daher auch nicht die wahre chemische Zusammensetzung der Mineralien darstellen, folglich auch nicht zur Basis einer Classification der Mineralien dienen können. Diese Ueberzeugung, zwang sie bei der Bestimmung der Arten der Mineralien zu andern Kennzeichen ihre Zuflucht zu nehmen.

Die Kennzeichen, welche man in dieser Rücksicht aus der krystallinischen Form hernimmt, haben eine hohe Wichtigkeit erlangt, seitdem Haüg die Krystallographie zu einer wahren Wissenschaft erhoben hat, und man sich nicht mehr begnügt, nur die allgemeine Form der Krystalle anzugeben; sondern auch die symetrischen Gesetze ihres Baues erkannt, und das krystallinische System jeder Art geometrich bestimmt hat.

Diese Anwendung der krystallographischen Kennzeichen in Ermanglung oder in Verbindung mit denen aus der Analyse zur Bestimmung eines Minerals hat wohl selbst ihren Grund in den Beobachtungen der Chemiker. Denn in der That bei den Producten, welche sie in ihren Laboratorien erhalten und welche sie nach Gefallen vereinen oder zersetzen können, sind die Analyse und die Krystallographie immer mit einander im Einklange, und führen zu denselben Verbindungen und Scheidungen, d. i. zu denselben Arten von Producten Nie zeigt derselbe zusammengesetzte Körper verschiedene krystallinische Systeme, und wesentlich von einander verschiedene chemische Zusammensetzungen geben nie ähnliche Krystalle.

Man hat daher alle Ursache zu vermuthen, dass dieses auch bei den Mineralien der Fall ist,

und dass also, wenn die Analyse unsicher ist, oder wenn die Chemie schweigt, die Krystallographie hinreichen kann, um ein Mineral zu einer besondern Art zu constituiren, oder mit andern zu vereinigen.

Ohne hier die Einwürfe, welche gegen diese Ansicht gemacht werden konnen, zu untersuchen, ist es offenbar, dass das Gesetz, welches sie sür die Bestimmung der einzelnen Arten aufstellt. den Chemikern noch immer Etwas zu wünschen übrig lässt, weit noch immer erst für einen einzelnen Fall entschieden werden muß, ob es wahr ist, dass die Chemie schweigt, und daß die bekannten Analysen eines Minerals uns die wahre chemische Zusammensetzung in bestimmten Verhältnissen nicht gegeben haben. Die Frage geht also wieder auf den Punct zurück, von dem wir ausgegangen sind.

sammenhangende verkennen, das wir den chemischen Analysen zur Schuld gelegt haben. Um dieselben aufzuhehen, und die Resultate der Analyse mit denen der Krystallographie in Uebereinstimmung zu bringen, hat man mehrere Hypothesen erdacht. Die vorzüglichste derselben setzt voraus, dass sich in den Resultaten einer Analyse nur ein Theil der Elemente (die wesentlichen) in bestimmten Verhältnissen verbinde, während die andern nur zufällig, im blosen Zustande der Mengung und in veränderlichen Verhältnissen darin vorhanden sind *).

Diese Hypothese kaun aber die Schwierigkeit nicht ganz aufheben, wenigstens bei dem dermaligen Zustande der Chemie, weil ihre Anwendung nothwendig sehr beschränkt ist; denn sie setzt voraus, dass man bei einer Analyse immer das Wesentliche von dem Zufalligen

466 Beudant über Krystallographie

Mehrere Chemiker haben diese Hypothese angenommen, aber sie sind auch ziemlich allgemein darin übereinstimmend, dass man ihr nur eine sehr beschränkte Ausdehnung geben dürfe, und dass diese Grundstoffe im Zustande der Mischung nie im großen Verhaltnisse da seyn können. Diese Beschränkung raubt aber jener Voraussetzung alle Anwendbarkeit, weil man in vielen Fällen die Grundstoffe, welche die Halfte oder zwei Drittheile des Zusammengesetzten bilden, unbeachtet lassen müße, um die Analyse mit der Krystallographie in Uebereinstimmung zu bringen.

Man sieht leicht, wie wichtig es ist, zu bestimmen, in wie weit eine Verbindung in bestimmten Verbältnissen andere fremde Grundstoffe, die man mit ihr im Zustande der Mengung betrachten kann, zuzulassen vermag.

Diese wichtige Untersuchung hat H. Beudent beschäftiget, und er hat, um seinen Zweck zu erzeichen, die mannigfaltigsten Betrachtungen darüber angestellt, von welchen wir hier das Wesentliche mittheilen.

Man sieht leicht, dass er seine Untersuchungen nur mit solchen chemischen Producten unternehmen konnte, welche wir nach Belieben zusammensetzen und zersetzen können, und von welchen die Natur und das Verhältniss der Grundstosse vollkommen bekannt sind. Man begreist auch, dass die Krystallisation, welche das unveränderlichste Kennzeichen

unterscheiden kann, eine Vollkommenheit, welche die Wissenschaft ungeachtet der ungeheuren Fortschritte, die sie seit 30 Jahren gemacht hat, nur in gewissen Fällen hat erreichen können.

der unorganischen Körper ist, ihm allein als Basis bei den Vergleichungen der verschiedenen Mischunz gen dienen konnte, welche er bei seinen Versuchen erhielt.

Die aufzulösende Frage kommt auf folgende zurück: "anzugehen, wie weit eine bestimmte chemische Verbindung fremde Grundstoffe, die man im Zustande der Mengung mit demselben annimmt, aufnehmen kann, ohne dass das ihm eigene krystallinische System veräng

dert wird "

In dieser Absicht hat der Verfasser eine große Anzahl von Versuchen gemacht, welche er auß hauptreihen bringt. Sie bestanden alle darin, daß er 1) die Auflösungen krystallisischarer Salze, welz che keiner wechselseitigen Zersetzung empfanglich sind, in verschiedenen Verhaltnissen miteinander mischte, 2) sie verdunsten und krystallisiren ließ, und 3) beobachtete, oh die Form der Krystalle einem der untereinander gemischten Salze zugehort.

Da dieser letzte Fall immer eintraf, so wiederholte er dieselben Mengungen vielmal in verschier denen Verhältnissen, und bestimmte die Grenze, über welche hinaus die Form aufgehört hat, deme

sell en Salze anzugehoren.

Er fand, dass die Salze in den erhaltenen Krystallen nie dasjenige Verhaltnis beobachten, in welchem er sie in der Auslösung gemischt hatte, wodurch er gezwungen wurde, alle Krystalle, wel-

che er erhalten hatte, zu analysiren.

Er machte Versuche dieser Art über eine grotse Anzahl verschiedener Salze, und beobachtete, dass die Salze, welche sich in den Krystallen in großern Verhaltnissen miteinander mischen, vorzüglich diejenigen sind, welche durch dieselbe Sauzre entstanden sind, worauf diejenigen folgten, welche dieselbe Basis haben, und dass die Salze, welche dieselbe Basis haben, und dass die Salze, welche weder in Rücksicht der Saure noch der Basis mit einander im Verhältniss stehen, sich mit denselzben Krystallen nur in sehr kleiner Quantität mischen.

Diese Erfahrungen vermochten ihn, die schwefelsauren Salze, besonders aber das schwefelsaure Eisen, Zink und Kupfer vorzugsweise anzuwenden

und er erhielt folgende Reihen.

1) durch Vermischung des schwefelsauren Eisens und Zinkes erhielt er immer Krystalle, welche die rhomboidalische Form des schwefelsauren Eisens hatten, wenn sie davon wenigstens 0,15 enthielten.

2) Durch Vermischung des schwefelsauren Eisens und Kupfers erhielt er gleichfalls beständig Krystalle, welche dem schwefelsauren Eisen angehören, wenn sie von demselben wenigstens neun

bis zehn Hundertel enthielten.

3) Durch Vermischung des schweselsauren Eizens mit einer Mischung von schweselsaurem Kupfer und Zink in einem ungesähren Verhältniss von 3:1 erhielt er Kryssalle, welche die Figur des schweselsauren Eisens hatten, und in welchen er durch die Analyse 0,02 oder 0,03 dieses Salzes sand

Man sieht, dass 0,15; 0,09 und 0,03 die Minima in diesen Reihen sind, d. i. dass die Figur der Krystalle authorte, die des schwefelsauren Eisens zu seyn, und die des andern in Mischung getretenen Salzes war, wenn die Quantität des schwefelsauren Eisens kleiner war, und umgekehrt, welches beweiset; dass das schwefelsaure Kupfer und Zink in diesen Salzen keinesweges in einem bestimmten Verhältniss vorhanden sind, und das also nach den von vielen Chemikern angenommenen Grundsätzen diese Salze nicht als Verbindungen sondern als Vermengungen anzusehen sind.

Eben so sieht man auch, daß das schwefelsaure Eisen seine Figur beibehalten hat, obschon es mit 0,85 in dem ersten, mit 0,91 in dem zweiten und mit 0,97 in dem letzten Fall gemischt war, woraus das sonderbare Resultat hervorgeht, daß ein Theil schwefelsauren Eisens mit 52 Theilen schwefelsauren Kupfers, oder 10 Theilen achwefelsauren Kupfers, oder endlich mit 32 Theilen schwefelsauren Zinkes und Kupfers zusammengenommen vermischt werden kann, ohne sein ihm eigenthümliches System der Krystallisation zu verlieren.

Um nun auf die ohen aufgestellte Frage zu antworten, bemerkt H. B. dass aus seinen Versuchen hervorgehe, eine bestimmte chemische Verbindung könne, ohne das ihm eigenthümliche krystallinische System zu verändern, fremde Grundstoffe aufnehmen, nicht nur his zu einem beträchtlichen Theile seines Gewichtes, sondern in gewissen Fällen auch eine 6, 10 und sogar Jomal größere Quantität *).

eine 6, 10 und sogar Jomal größere Quantität *).

Herr Beudant zieht daraus gegenseitig den Schluß, daß in einer chemischen Verbindung in der man keine mechanische Vermengung vermuthen kann, einer der zusammensetzenden Theile von sehr kleiner Quantität seyn, und doch statt als zufällig betrachtet werden zu dürfen vielmehr einen äußerst wichtigen Einfluß auf die Eigenschaften der Verbindung ausüben kann, weil er demselben sein krystallinisches System geben kann, ein Kennzeichen, dem man unmöglich eine große Wichtigkeit absprochen kann, und welches wenigstens dasjenige ist, dessen Identität, oder Unterschied gewöhnlich die Identität oder den Unterschied gewöhnlich die Identität oder den Unterschied des größten Theiles der andern in sich schließt.

Es war leicht diese Schlüsse auf Mineralien anzuwenden, denn ihre mannigfachen Vereinigungen (associations) und verschiedenes Vorkommen (positions) in der Natur lassen uns nicht daran zweifeln, dass sie ost fremde Stosse beigemengt enthalten, wie die Salze in den obigen Versuchen. Dann giebt es auch mehrere Fälle, in welchen uns die Analysen diese Vermengungen auf eine unwidersprechliche Weise kund thun, hinteichend, um sie auch in vielen andern, von welchen wir noch keine gewisse Analyse haben, vorauszusetzen.

Man sieht hieraus, dass er stillschweigend das hin gestihrt wurde, der Voraussetzung eingemengter Grundstoffe eine beinahe unbeschränkte Aus-

Der Verf. erwähnt, es sey schon früher bekännt gewesen, dals gleiche Theile schweselsaures Eisen und schweselsaures Kupfer Krystalle geben, die dem schweselsauren Eisen angehören. Leblanc, der diese Entdekung machte, erhielt auch Krystalle von der oktaedrischen Form des Alauns, welche bloss die eine Halfte von diesem Salz und die andere Hälfte schweselsaures Eisen enthielten. (Journ. de Physique XXXI. 96. und 98.) Es scheint, dass andere Chemiker noch schwächere Antheile eines Salzes fanden, die einem aus mehr rern andern zusammengesetzten Salze die krystallinische Form geben.

dehnung zu geben, um alle die Anomalien verschwinden zu machen, welche wir in den Analysen finden, und um die Resultate der Chemie mit denen der Krystallographie in Uebereinstimmung zu bringen, vorausgesetzt, dass man im Stande ist, diese gemengten Grundstoffe von den Verbindungstoffen zu unterscheiden.

Um die aus seinen Versuchen gezogenen Schlüsse zur Classification der Mineralien anzuwenden, und den Grad der Wichtigkeit zu bestimmen, welchen man heut zu Tage den Resultaten der chemischen Analyse und der Krystallographie in der Bestimmung der Arten zuschreiben darf, untersucht er zuerst; wie die Salze, deren er sich bei seinen Versuchen bedient hatte, classificirt werden müssen.

Er zeigt, dass man immer auf ein unregelmässiges Resultat komme, wenn man entweder der Chemie, oder der Krystallographie allein folgt.

Wollte man z. B. nach der Analyse classificiren, so würden die schwefelsauren Salze des Kupfers ein Salz geben, welches die Krystallform des schwefelsauren Eisens hat. Classificirte man aber nach der Form der Krystalle; so müßte man und ter die schwefelsauren Eisensalze ein Salz setzen, welches ogs Kupfer enthält.

Indem er dann die Frage im Allgemeinen auf alle Salze ausdehnt, giebt er folgende Art der Classification:

1) In allen Fallen muss ein gemengtes Salz in die Classe desjenigen der in Zusammensetzung getretenen Salze eingereiht werden; von welchem es

die Krystallform hat.

2) Wenn die Quantität des Salzes, welches die Krystallform giebt, kleiner ist, als eines der übrigen in der Zusammensetzung (wie in den Salzen der obigen Versuche) so muß das gemengte Salz in dem System einen doppelten Platz haben, nämlich in der Reihe desjenigen, welches die Form giebt, und in der Reihe desjenigen, dessen Quantität überwiegt.

Er kömmt dann wieder auf die mineralischen Substanzen zurück, und zeigt, dass man auf sie eben dieselbe Ansicht und dieselbe Methode anwenden könnte, wenn man in ihren Analysen, wie bei seinen Salzen, die Grundstoffe, welche im Zu-

stande der Verbindung (combinaison) von denjenia. gen zu unterscheiden vermöchte, welche im Zustande der Mischung sind. Unglücklicherweise ist. aber diels nicht der Fall, und der Unterschied vielmehr sehr groß. In den gemengten Salzen sind die durch die Analyse gefundenen Grundstoffe durch eine Menge von Analysen und Synthesen a priori bekannt. Man kennt ihr Vermögen, sich theilweise mit einander zu verbinden, die bestimmten Verhältnisse dieser theilweisen Verbindungen, ihr Vermögen zusammen zu bestehen, oder sich zu zersetzen, und die Krystallform, nach welcher sie streben. Diese Grundstoffe konnen daher in ihnen nach partiellen bestimmten Verbindungsverhältnissen existiren, um die Verbindungen umzuformen. welche in dem gemengten Salze vereint sind, und man kann die Idendität der Krystallform des gemengten Salzes und desjenigen, welche einer dieser partiellen Verbindungen eigen ist, leicht erkennen. Daher ist der Chemiker hier im Stande, nicht allein die zusammensetzenden Grundstoffe zu bestimmen, sondern auch die Natur der in die Zusammensetzung tretenden Verbindungen anzugeben, odes mit andern Worten, die Salzarten zu bezeichnen, welche in Vermengung kamen.

Vortheil beinahe niemals. In der Classe der Steine z. B. entdeckt die Analyse nichts als Erden, ohne dass man die bestimmten Verhaltnisse angeben könnte, nach welchen sich z oder 5 solche Erden mit einander verbinden; keine dieser Verbindungen hat man noch in Krystallform gewinnen können. Es ist daher bei dem dermaligen Zustande der Chemie unmöglich, die Grundsatze, welche über die Analysen der gemischten Salze aufgestellt worden sind, auch auf die Steine anzuwenden. Es stehen uns daher in Rucksicht auf die Mineralien keinesweges dieselben Mittel zu Gebot, um die wesentlichen einfachen Grundstoffe von denjenigen zu unterscheiden, welche nur in Mengung gekommen sind.

H. B. bedient sich des Fahlerzes (cuivre gris) um zu zeigen, wie man einige Analysen der Mineralien untersuchen müsse, um ihre wahre we-

Journ. f. Chem. u. Phys. 19. Bd. 4. Heft. 50 b

sentliche und ihre eingemengten Grundstoffe zu bestimmen. Wir verfolgen aber hier seine weitere
Ausführung um so weniger, als er sie auch in seiner Abhandlung nur aus dem Grunde aufgenommen
hat, um sie zur Entwickelung seiner Meinung anzuwenden, und sich wegen der Krystallisation des
Fahlerzes gehütet hat, mit Bestimmtheit über die
Natur der wesentlichen und eingemischten Grundstoffe desselben abzusprechen, welche ihn die große
Verschiedenheit seiner Analysen vermuthen lasst.

Die Schlüsse, welche aus dieser interessanten

Abhandlung hervorgehen, sind folgende:

1) die Einmengungen, welche wir mit Grund in einer großen Anzahl von Mineralien, und vorzüglich in der Classe der Steine, theils wegen der Nichtübereinstimmung ihrer Analysen, theils anderer Umstände wegen anzunehmen berechtiget sind, können in denselben in einem viel beträchtlicheren Verhältniß, als selbst die wesentlichen und be-

stimmten Verbindungen existiren.

2) Die Chemie hat noch die Mittel nicht gefonden, um diese gemengten Grundstoffe von den verbundenen zu unterscheiden und zu beurtheilen, ob in gewissen Fällen die allgemeinen zusammensetzenden Grundstoffe gegenseitig zu einem Ganzen verbunden als einzelner Bestandtheil auftreten oder als zusammensetzende Arten vereiniget werden können, welches zu einer zweifachen Classification führen könnte.

3) Bis die Chemiker die Analyse auf eine so wünschenswerthe Vollkommenheit werden gebracht haben, bleibt dem Mineralogen nichts übrig, als bei der Bestimmung der Arten der Mineralien der Beobachtung des Krystallisationssystemes zu folgen, das his jetzt an den Körpern, welche die Chemie nach Willkühr zusammensetzen und zersetzen kann, im Einklang mit den Analysen gefunden worden ist.

Auszug

aus den Verhandlungen in der mathematisch-physikalischen Classe der Königlichen Akademie der Wissenschaften zu Müncken.

Versammlung am 3. Mai 1817.

3. Herr Geheimerrath v. Sommerring sprach über einen Ornithocephalus brevirestris der Vorwelt. :Schon früher, am 27. Dec. 1810. las derselbe eine . In den Denkschriften der Münchner Akademie ab. gedruckte Abhandlung über den Ornithocephalus antiquus. Collini hatte im Jahr 1781. dieses incognitum der Vorwelt für einen Fisch, Cuvier im Jahr -1800. für ein Amphibium (reptile volans), Blumenbach im Jahre 1805. und 1807. für einen Schwimm-.wogel erklärt; während es nach den vorliegenden genaueren Untersuchungen des Herrn Geh. R. von Sommerring nun entschieden als ein Säugethier anzusehen ist, welches einen merkwürdigen Uebergang von der Classe der Säugethiere zur Classe der Vögel darstellt, indem nämlich dieses fossile Gerippe in der Stufenfolge der Säugethiere zwischen den fliegenden Säugethieren und den eigentlichen Vogeln eine beträchtliche Lücke dadurch ausfüllt, dass aufser den Füssen die Totalform seines Schädels schon auf den ersten Anblick der Form des Schädels der Vögel weit mehr ähnelt, als selbst die

Schädel der in unsern Tegen-ellereret, bei unsern Gegenfüselern aufgefundenen Schnabelthieren. die dem Ornithocephalus zunächst verwandten Thiore nur in einem heisen Erdstrich existiren und es nicht wohl denkbar ist, dass eine aus dem jetzigen Süden fern herströmende Flut ein so zartes Gerippe hätte herschwemmen können, ohne es durchaus zu zerstören und zu zermalmen: so ist es su wahrscheinlichsten, dass der Ornithocephalus in der Vorwelt diejenige Gegend des Erdballs wirklich bewohnte, in welcher ihn und seines gleiches die Nachwelt begraben findet. Die daraus hervorgehende, für die Urgeschichte unsers Vaterlandes und für die Umbildungsgeschiehte des Erdballe in allgemein physikalischer Beziehung interessante Vermuthung, dass die gegenwärtige Donangegend ein keises südindisches Klima gehabt: haben annisse, -gewinnt sehr vieles an Wahrscheinlichkeit, wenn man bedenkt, dass die Unglücksgesahrten jenes Gemithocephalus, welche an der nämlichen Stelle und in dem nämlichen Sohlenhofer Kalkschiefer begraben liegen, aus coromandel'schen Fischen, molullischen Krebsen und südindischen Würmern bestehen.

In joner älteren Abhandlung äußerte Horr Geheimerrath von Sömmerring den Wunsch, durch
Ausfindung mehrerer Exemplare des Ornithecephadus in den Stand gesetzt zu werden, dasjenige an
ergänzen, was dem zuerst vongesundenen Gerippe
an Vollständigkeit sehlte. In der That gelang dies
nun durch die Aussindung eines neuen Gerippes
von einem Ornithocephalus, der aber in Vergleichung mit jenem "Ornithocephalus brevirostris" an
nennen ist. Herr Graf Joh. Ad. Reisach, dessen
Wissenschaftsliebe und Uneigennützigkeit die Pe-

efactenkunde schon einige wichtige Bereicherunn verdankt, fand diesen neuen Ornithocephalus
der Sammlung des Hrn. Municipalraths Grafsegr zu Neuburg an der Donau, welcher sodann die
einplatte zur Untersuchung an Herrn v. Sömmerng zu senden die Gefalligkeit hatte. Der Kalkhiefer, welcher dieses Gerippe enthält, kam aus
m Steinbruche bei Windischhof ohnweit Eichstädt,
mit aus der nämlichen Gegend, in welcher der
ierst erwähnte Ornithocephalus gefunden worden
ar. Die Knochen unterscheiden sich von der
teinmasse, auf welcher und in welcher sie haften,
iser der ihnen eigenthümlichen Gestalt durch ihdunklere röthlichbraune Farbe, dichteres Gefüge
nd besondere Glätte*).

^{*)} Es möchte nicht unzweckmäßig soyn, aus einer späteren Abhandlung des Herrn v. Sommerring über ein, in Baiern versteinert gefundenes schmalkieferiges "Krokodil, den Gaviel der Vorwelt " (welche am 16. April 1814. in der Classo gelesen wurde) eine von Gehlen herrührende Analyse solcher fossiler, sogenannter versteinerter, Knochen, hierher zu setzen. Gehlen löste einige bleine Stückehen von dem eben genannten gleichfalls im Sohlenhofer Kalkschiefer gefundenen Skelet in sehr verdunnter reiner Salpetersaure auf, und prufte die erhaltene Auflosung theils mit Aetzammoniak, theils mit essignaurem Blei, theils mit salpetersaurem Quecksilber auf Phosphorsäure, und unverkennbar zeigte sich der gewöhnliche Hauptbestandtheil der Knochenmasse, nämlich phosphorsaurer Kalk. Es ging überhaupt aus dieser Analyse hervor, "dass sich die Theile des Skelets so wie ein durch langdauernden Einfluss der Atmosphisdrilien calcinirter Knochen verhalten, wie sie sich , auch durch Farbe, Diektigkent des Gefäges und einen ... Grad von Durchscheinenheit von dem sie umhallen-

476 Verhandlungen der Akademie der

Uebrigens wurde durch die Untersuchung dieser neuen Species des Ornithocephalus die frühere Deutung des Herrn Geheimenrath v. Sömmerring, dass jenes fossile so räthselhaft scheinende Gerippe einem sledermausähnlichen Thiere angehöre, zur Gewissheit erhoben.

einen Vortrag über die Ebenmaasgesetze der Krystalle nach Haüy's Theorie, welcher Vortrag durch
Vorzeigung einer Reihefolge von Modellen, die,
unter seinen Augen Herr Bezold*), ein junger, im
Fach der Mathematik und Naturwissenschaft sehr
unterrichteter Mann verfertigt hatte, anschaulich
gemacht wurde. Er sprach dann noch über den
im grünsteinartigen Basalte bei Frankfurt am Main
entdeckten edlen Opal und über den faserigen
Schwefel aus dem Toskanischen. Dieser faserige
Schwefel, der sehr füglich als Unterart des gemeinen Schwefels zu betrachten seyn wird, wurde von
Dolomieu in der Nähe der Grotte San Fedele bei

[&]quot;de Spur organischen Stoss aus ihnen verschwunden, "wie die bei der Ausseichnen sich absondernden Flocken "zu zeigen scheinen", die auf dem Filter eine braunli-"che Farbe annahmen aber bei der kleinen Menge Ma-"terials, die überhaupt zu dieser Untersuchung ver-"wendet werden konnte, zu unbedeutend waren, um "von dem Papier abgesondert und weiter untersucht "werden zu können"

^{*)} Dereche gedenkt die Schnitte zu diesen in Pappe gerbeiteten sehr instructiven Modellen im Steindruck mit
Angabe aller nöthigen mathematischen Verhältnisse herauszugeben.

Siena entdeckt. Ueber die Art des Vorkommens ist bis jetzt nichts Näheres bekannt geworden; dem Anschein nach bricht das Fossil auf einer Art schmaler Gangklüfte. Es zeichnet sich diese neue Unterart der Schwefelgattung nach der, von Hrn. von Leonhard entworfenen und der Classe mitgetheilten äußern Beschreibung durch eine ungemein deutliche zart faserige, aus - und untereinanderlaufende Textur aus. Der Gestalt nach erscheint das Fossil, so viel man bis jetzt weiß, nur derb; es ist sehr blaß schwefelgelb von Farbe und fast immer matt, höchstens wenigglanzend in sehr geringem Grade*).

5. Der Akademiker Dr. Vogel erstattete Bericht über einen der Akademie vorgelegten chemisch-technischen Gegenstand. Darauf sprach er über einige neue chemische Entdeckungen, die nun den Lesern größtentheils schon durch diese Zeitschrift bekannt sind **).

Hr. v. Leonhard verdankt das beschriebene Exemplar dem Herrn de Drée tu Paris. Der Uebersender meldete, dass keine Beschreibung davon vorhanden sey, und in der Nachricht, welche derselbe von seiner eigenen tresslichen Mineralien Sammlung giebt, nennt er den soufre sibreus eine pièce unique. Herr Lucas gedenkt (Tableau méthodique des espèces mineralés) elnes gelblichweissen, faserigen, matten Schwesels, der bei Aachen vorkommt und im Museum zu Paris ausbewahrt wird. Ob dieser der untersuchten Unterast beizuzählen, wagte Herr von L. nicht zu bestimmen, da ihm der Aachnes Schwesel nicht durch Autopsie bekannt ist.

erer Akademie, von Zeit zu Zeit Bericht über die

478 Verhandlungen der Akademie der

4. Der Akademiker Schweigger gab gleichfalls Nachricht über einige nun in dieser Zeitschrift schon zur Sprache gebrachte naturwissenschaftliche neue Entdeckungen, namentlich über Daniell's Krystall-Zerlegung durch Auflösung, dessen Abhandlungen in diesem Bande S. 38. u. 194. mitgetheilt sind.

Hieran aber reihten sich einige Bemerkungen, welche hier, da sich vielleicht so schnell nicht mehr Gelegenheit darbietet von diesem Gegenstande zu sprechen, etwas umständlicher angeführt werden mögen, als es sonst bei diesen kurzen Auszügen aus den akademischen Vorlesungen gewöhnlich ist. Das Verdienst nämlich, die krystallinische Natur eines Körpers durch Auflösung zu erforschen, was der Zweck jener Abhandlungen Daniell's ist, bat sich schon vor ihm unser Landsmann Herr von Widmannstädten in Wien bei einer Veranlassung erworben, wo diese Art von Untersuchung noch besonderes Interesse gewinnt. Unsere Leser kennen nämlich schon aus dem im Jahr 1813. erschienenen 7. Bande der vorliegenden Zeitschrift (S. 175.) die Widmannstädtenschen Figuren, welche bei Auflösung des Meteoreisens sich zeigen, und da diese Figuren aus gutem Grunde vom ungleich vertheilten Nickelgehalte abgeleitet wurden, so fügte ich, um die Verwechslung derselben mit den bekannten Zeichnungen, die auf Damascener Klingen durch Auflösungsmittel entstehen, zu verhüten, sogleich die Bemerkung bei, dass bei weiterer Nachfor-

Fortschritte ihrer Wissenschaft der Classe vorzulegen, und der Königlichen Regierung ist dann Nachricht zu geben von Entdeckungen, die nätzlich für das Leben werden zu können scheinen.

d. H.

schung sich wahrscheinlich eine Regelmässigkeit in der Bildung dieser Figuren offenbaren werde. In dem Besitze des Herrn Geheimenrathes von Sömmetring befindet sich ein Abdruck solcher merkwürdiger Zeichnungen, genommen von einer geätzten Fläche des Meteoreisens von Ellbogen, Zeichmungen, wodurch die Regelmässigkeit der krystallinischen Structur sich unverkennbar darstellt. Hr. Geheimerrath von Sömmerring hat der physikalischen Classe der Akademie schon am 24. Februar 1816. einen Bericht über diese merkwürdigen Gebilde vorgelegt und war nun so gefällig mir denselben bei dieser Veranlassung zur Bekanntmachung in dieser Zeitschrift mitzutheilen. Schon damals hat sowohl Herr v. Schreibers als Herr v. Sömmerring aufmerksam gemacht auf die Regelmässigkeit der Zeichnungen, um daraus die krystallinische Structur zu erschließen *). Dennoch veranlasste die Schönheit derselben Herrn Geheimenrath von Leonhard und mich die goniometrischen Messungen nochmals zu wiederholen, theils an dem durch Hrn. von Schreibers an den Herrn Geheimenrath v. Sömmerring gesandten Abdrucke von einer gro-.Isen Fläche geatzten, Meteoreisens, theils an einer kleinern Platte Meleoreisens, welche Herr v. Sommerring selbst dazu vorzurichten die Güte hatte. Die Winkel der Linien stellen Durchschnitte von Oktaedern dar und von Würfeln. Die vorherrschenden dem regelmässigen Oktaeder angehörigen

^{*)} Hiebei ist noch zu erinnern an interessante Abhandlungen der Herren v. Scherer und v. Schreibers über die Zeichnungen auf der Oberstäche von Meteorsteinen in Gilbert's Annalen der Physik B. 31. S. 1—22. u. S. 25—77. Journ. f. Chem. v. Phys. 19. Bd. 4. Heft. 51

Winkel betragen 600 und 120%; es sind aber aud andere Winkel von 900 (die entweder unmittelbe gezeichnet, oder von der Diagonale mehrerer sid darstellender Parallelogramme mit andern Haupt durchgängen gebildet werden) unverkennbar. Merkwürdig ist besonders die Regelmässigkeit der Lagerung dieser Krystalldurchschnitte, indem bei einer jedesmaligen Umdrehung von 60° abwechselnd parallele Linien in die Augen fallen, auf denen andere unter 600 und wieder andere unter 1200 gleichfalls alle parallel gelagert, ausstehen.

Hierdurch sind drei Hauptdurchgange von Linien bestimmt, wie schon in der vorhin angesührten Abhandlung herausgehoben ist. Zwischen diesen aber bei der jedesmaligen Umdrehung von 90° stellen sich den Würselflachen entsprechende Durchgange dar, so dass Oktaeder und Kuben (die beiden zusammengehörigen Grundgestalten) regelmisig verwachsen scheinen. Und es gehört vielleicht zur Natur jeder krystallinisch gebildeten Masse (die darum nicht nothwendig aussere regelmässige Umrisse zu haben braucht, wie sich von selbst versteht) die verschiedenen Umbildungen, deren ihre Primitivgestalt fahig ist, in ihrem Innern gesetzmisig zu vereinen.

Hier schlossen sich einige Bemerkungen an über die Verfahrungsart, um solche der krystallinischen Structur entsprechende Zeichnungen auf der Oberfläche der Körper darzustellen. Herr Daniell bedient sich sehr schwacher Auslösungsmittel. in der That hat man von jeher bei der Krystallbildung gewisse Zeichnungen an der Oberstäche der Körper entstehen sehen, indem hierbei die Kıystalle sich zuletzt in ähnlicher Lage befinden, wie die ist, in welche sie Herr Daniel künstlich versetzt. Die Mutterlauge nämlich verliert bei der Krystallbildung mehr von dem aufgelösten Stoff, als sie aufzulösen vermag und der Krystallisationsprocess hört also auf durch den Uebergang in den entgegengesetzten, indem zuletzt die Auflösungskraft sogar ein wenig Uebergewicht gewinnt über die Krystallisationskraft; eine Erscheinung, welche noch zu mannigfaltigen andern Betrachtungen Veranlassung geben kann. Von analogen Ursachen rührt es vielleicht her, dass auch die krystallinischen Naturproducte im Mineralreiche häufig ähnliche Zeichnungen darstellen durch sogenannte Uesberlagerungsblättehen.

Um übrigens jene Zeichnungen auf dem Meteoreisen scharf und schön hervorzubringen, darf man nicht verdünnte Auflösungsmittel anwenden. sondern am besten wird eine wohl polirte Platte eingebracht in rauchende Salpetersaure, die langeamer, aber mit größerer Bestimmtheit einwirkt, als mit Wasser verdünnte Salpetersaure. Schon Winzerl machte aufmerksam auf die noch immer zu sehr vernachlässigte Untersuchung der möglichst wasserfreien in Vergleichung mit verdünnten Auf-Lösungsmitteln. Uebrigens ist nun in dieser Hinsicht und namentlich in Beziehung auf jene krystallinischen Zeichnungen nicht bloss der gemeine electrochemische Process (was nach den neuern Rntdeckungen jeder chemische überhaupt ist, wie langst Ritter einsah), sondern auch der verstärkte. welcher in der Voltaischen Saule sich zeigt, zu studiren, wobei wohl electrische Figuren von eimer neuen Art sich offenbaren möchten.

482 Verhandlungen der Akademie der

Folgende Bemerkungen wurden bei dieser Gelegenheit über die Krystallisationstheorie des Hral Daniell gemacht, worin er, wie Wollaston, Dallon u: s. w. von der heliebten Hypothese kugelformige Grundtheile ausgeht und sich bemüht zu zeigen, auf welche Art man die kleinen Kugeln zusammergeschichtet sich vorstellen könne, um die Entstehung eines Krystalls nebst den mannigfaltigen Umbildungen, deren er fahig ist, zu begreifen. Wer mit der geometria indivisibilium von Cavalieri bekannt ist, der weiss, dass es geometrisch möglich sey durchaus alle Körpergestalten, geradlinige und krummlinige, aus kugelformigen Atomen zu construiren. Es ist nichts einzuwenden, wenn jemand, wie Cavalieri und wie neuerdings Langsdorf gethan hat, sich dieser Hypothese als eines Erleichterungsmittels der Construction bedienen will; und eben so wenig also ist dagegen zu sagen, wenn sie irgend einem Physiker bequem scheint, um dara gewisse Messungen und Rechnungen zu knüpsen, welche sich allerdings auch anschließen lassen an die zum Theil sehr scharfsinnigen Betrachtungen des Herrn Daniell. Nimmermehr wird aber aus der geometria indivisibilium von Cavalieri folgen, dass der Raum als endlich theilbar gedacht werden müsse und aus atomistischen Kügelchen zusammesgesetzt sey, und eben so wenig kann in physischer Hinsicht durch ein solches, wenn auch noch so sinnreiches und gelehrtes Ballspiel dargethan werden, dass, um Herrn Daniell's Worte am Schlusse der Abhandlung beizubehalten, "in den kleinsten Theilen der Körper dieselbe Gestaltung Statt finde,

che von unbegreiflicher Größe im majestätischem Lauf einherrollen durch das Planetensystem." Wie misslich es mit diesem vermeinten Beweise des Herrn Daniell stehe, geht schon daraus hervor, weil er durchaus men Grund angeben kann, warum, wenn bei seinen Kugelhaufen ein Abzug z. B. an der einen Seite geschieht, der entsprechende de Abzug auch an der entgegengesetzten Statt finden müsse. Kurz gerade der wichtigste Punct bei der Krystallisation, das Gesetz der Symmetrie bei den Zuspitzungen oder Abstumpfungen u. s. w., bleibt durch jene Hypothese gänzlich unaufgeklärt.

Ich für meinen Theil konnte nie begreifen, was uns, da wir sehen, dass alle Körper, auf welche Art wir sie in wahrnehmbare Theile zerspalten mögen, ihrem krystallinischen Gefüge gemäß auseinander gehen, in der Art, dass auch die kleinsten Theile noch dem anfanglichen Ganzen entsprechende Bildung zeigen, (was selbst von jedem chemischen Niederschlage gilt, wenn wir denselben unter dem Mikroscope betrachten); nach dieser so entschiedenen Thatsache bei Zertheilung der Körper, sage ich, konnte ich nie einsehen, was uns zu dem Schlusse berechtigen solle, dass da, wo unsere Wahrnehmung aufhört, auch das Gesetz aufhöre, und dass am Ende alle Körper nicht mehr ihrem anfänglichen Gefüge gemass, sondern vielmehr durchaus in Kugeln sich auflösen. Schon

^{*)} Auch hier (selbst abgesehen von der Gestalt des Saturns) findet sich nicht einmal im strengen Sinn vollendete Kugelgestalt, obwohl die Annäherung dazu aus physikalischen Gründen zu erklären ist.

Bd. 5. S. 49. d. J. habe ich in der Abhandlung über einige noch unerklärte chemische Erscheinungen mehrere Thatsachen zusammengestellt, welche sich durchaus nicht verstehen lassen, wenn wir nicht den flüssigen und lustförmigen Zustand der Körper auf die dort angegebene Art auffissen, wobei aber zugleich vorauszusetzen ist, dals die kleinsten Theile, die wir in einem flüssigen und lustförmigen Körper annehmen mögen, auch in Beziehung auf ihre Form, als Differentiale der von ihm in fester Gestalt dargestellten krystallinischen Gebilde anzusehen sind. Hierauf deuten auch die neuesten optischen Entdeckungen hin in Beziehung auf Flüssigkeiten, welche den Krystallen mit doppelter Strahlenbrechung analog wirken. Man wird schwer den großen Unterschied unter den Flüssigkeiten in dieser Beziehung und den ausgesprochenen optischen, dem der Krystalle ganz analogen, Gegensatz der Wirkung bei einigen derselben verstehen können, wenn wir die Grundgestalten der Theile aller der verschiedenartigsten flüssigen und luftformigen Körper als gleich, namlich als kugelformig, betrachten; jene Erscheinungen siud aber leicht zu erklären, wenn wir diese Theile als Differentiale der Formen ansehen, welche wir an diesen verschiedenen 'Korpern bei fester Gestalt derselben (so weit sie deren fahig sind) wahrnehmen, worüber bei einer andern Gelegenheit noch ausführlicher mit Vorlegung mehrerer aus diesem Gesichtspunct angestellter Versuche gesprochen werden soll.

Der Schluss dieser Vorlesung bezog sich wieder auf den vorhin zur Sprache gebrachten Gegenatand, welcher zunächst die Veranlassung zur Mittheilung dieser Bemerkungen gegeben hatte, namIich auf die regelmässigen Zeiehnungen, die sich unter der angegebenen Bedingung auf dem Meteoreisen darstellen. Schon die Regelmässigkeit dieser Zeichnungen, sehr verschieden von der Zeichnung der Damascener Klingen, worauf sich durch ähnliche Behandlung von der Vermengung des Eisens und Stahls herrührende, jedoch ungeregelte Figuren bilden; schon jene Regelmässigkeit der Widmannstädtenschen von dem Nickelgehalt des Meteoreisens aller Wahrscheinlichkeit nach herrührenden Figuren, deutet an, dass der Nickel dem Eisen. bei jenen Meteormassen nicht eingemengt, sondern krystallinisch damit verbunden sey. Wenn diess aber der Fall ist, so werden feste Mischungsverhältnisse obwalten. Und in der That hat neuerdings Stromeyer gefunden, dass der Nickel dem Meteoreisen stets in einem festen und bestimmten Verhältnisse beigemischt sey.

Diess spricht wieder fast entscheidend für einen gemeinschaftlichen Ursprung dieser Meteor-Unmöglich können so homogene Gebilde von zufällig zersprungenen Massen anderer Weltkörper herrühren, sondern man müsste sie, wenn sie aus dem Weltraume kommen sollen (indem wegen der Höhe, wovon sie herabfallen, die Erklärung ihres atmosphärischen Ursprunges unzulässig, ist) exenigatens als Urmaterie betrachten. Da in-, dessauf der andern Seite nicht zu läugnen ist, dass. eine gewisse Beschaffenheit der Witterung, ja nach, Mayer sogar gewisse Mondstände mit der Erscheinung von Feuerkugeln und dem Falle von Meteorsteinen zusammen zu hängen scheinen: so wird (diefs alles zusammengenommen) die von mir bei andern Gelegenheit über den Ursprung je-

486 Verhandlungen der Akademie der

ner Meteormassen aufgestellte Erklärungsweise !), wie es mir vorkommt, aufs Neue bestättiget.

Was den ebenfalls von Stromeyer neuerdings aufgefundenen Kobalt betrifft, so gereicht es in der That sehr zur Ehre Ritters, dass derselbe diesen Kobaltgehalt schon lange vorher sagte, ein Chemiker im Stande war ihn zu finden. machte nämlich die scharfsinnige Bemerkung, dass ausschliesslich magnetische Metalle in den Meteorsteinen vorhanden zu seyn scheinen, und zwar nach dem Verhältnisse ihres Magnetismus vom Eisen, das am stärksten bis zum Chrom herab, das am schwächsten magnetisch ist. Er schloss daraus, dass von allen magnetischen Metallen etwas in den Meteorsteinen (überhaupt nämlich, nicht in jedem einzelnen) vorkommen möge, von allen magnetischen Metallen, die zwischen dem Eisen und Chrom nach der von ihm aufgestellten Reihe in der Mitte liegen, dass folglich auch der Kobalt nicht fehle **), der nun wirklich durch Stromeyer's Versuche nachgewiesen ist.

Sitzung am 14, Juni 1814.

1. Herr Geheimerrath v. Moll übergab als Secretar der Classe dem Herrn Director von Schrank ein Paquet mit Samereien, welches der Herrengenieur-Hauptmann von Hofmann in Neawied an den Herrn Generalsecretar eingesandt hatte. Die

^{*)} B. 10. S. 24. Note und B. 12. 8. 417.

B. 5. Berlin 1805. \$. 398.

Sämereien sind von dem Prinzen Maximilian von Neuwied aus Brasilien überschickt.

Zu gleicher Zeit wurden Nachrichten von unsern beiden Reisenden nach Brasilien mitgetheilt, von denen auch schon interessante Sendungen aus einigen südlichen Küsten her, welche sie in naturhistorischer Hinsicht zu untersuchen Gelegenheit fanden, eingetroffen sind.

2. Herr Geheimerrath von Leonhard erstattete Bericht über einen der Classe zur Untersuchung vorgelegten mineralogischen Gegenstand, der blose locales Interesse hatte.

Er hielt darauf einen Vortrag über einige allgemeiner interessante mineralogische Gegenstände,
wovon bei einer andern Gelegenheit zu sprechen
wir Veranlassung finden werden.

5. Der Akademiker Dr. Vogel theilte eine Zerlegung des blättrigen Eisenblaus von Bodenmais mit,
wovon Hr. Prof. Hausmann, wie schon erwähnt (s.
die Verhandlungen in der Sitzung am 8. Febr. d. J.
B. XVIII. 374.), eine Beschreibung geliefert, welche in
den Denkschriften der Akademie erscheinen wird. —
Schon Uttinger (s. die Ephemeriden für Berg – und
Hüttenkunde des Herrn Geh. Raths Freih. v. Moll
B. 4. S. 71.) hatte dieses Fossil einer vorläufigen
Prüfung unterworfen. Er wollte beweisen, das
die Krystalle nicht mit dem Gypse zu verwechseln seyen; "die Bestandtheile, sagt er, sind Eisen
(welches vermuthlich phosphorsauer ist) mit Thonerde und sehr wenig Kieselerde."

Es geht aus der Analyse des Herrn Hofratha Vogel hervor, dass diese Krystalle aus Wasser, Ei-

senoxydul und Phosphorsaure zusammengesetzt sind, und es ist gewiss in chemischer Hinsicht besonders interessant in diesem Naturkörper ein krystallisirtes natürliches phosphorsaures Eisen kennen zu lernen. Eine ahnliche Verbindung ist die von Klaproth (Beitr. IV. S. 120.) analysirte Blau - Eisenerde von Eckartsberge, welche auch lediglich aus oxydulirtem Eisen, Phosphorsaure und Wasser besteht. Es war aber auch nöthig, hiermit das künstlich bereitete phosphorsaure Eisen (auf höherer und niederer Oxydationsstuffe) zu vergleichen. numerische Angabe der Bestandtheile dieser verschiedenen Salze, nebst den sich hieran anschliestenden stochiometrischen Berechnungen, versparen wir bis zur Mittheilung der ausführlichen Abhandlung selbst.

4. Der Akademiker Schweigger lieferte gleichfalls einen Beitrag zu der beabsichtigten Monographie des blauen phosphorsauren Eisens von Bodenmais. Da die Grundgestalt dieses Minerals weder der Kubus noch das regelmässige Oktaeder seyn kann (sondern entweder das geschobene Oktaeder oder das rechtwinkliche vierseitige Prisma mit schiefangesetzten Endflächen ist): so schien es wahrscheinlich, dass dasselbe bei genauerer Untersuchung doppelte Strahlenbrechung zeigen möge, obwohl man bisher nur einfache wahrgenommen hatte. Die Entscheidung über diesen Gegenstand wurde namlich erschwert durch die Kleinheit der glimmerartigen Blättchen dieses Minerals, indem diese Blättchen etwa nur eine Linie breit und 2-3 Linien lang sind. In der That kann die optische Untersuchung über doppelte Strahlenbrechung dieser zarten Blattchen keinesweges unmittelbar, sondern lediglich im Malus'schen Appa-

rate angestellt werden. Um aber mit so kleinen Körpern auf eine bequeme Art experimentiren zu können, ist es nöthig den Spiegelungsapparat von Malus in einer Gestalt anzuwenden, die wie zu hoffen überhaupt dem Mineralogen nützlich seyn wird. Der ganze Apparat besteht in einer Röhre, die etwa einen Fuss lang, inwendig geschwärzt, und gegen den Horizont unter 35° geneigt ist. Wird dieser Apparat auf einen Tisch gestellt und ein auf der entgegengesetzten Seite geschwarzter Glasspiegel vor das Rohr hingelegt, oben aber ein anderer in einem unter einem Winkel von 35°. gebrochenem Rohre befindlicher Spiegel (von etwa 2 Zoll) aufgesteckt, der also unter demselben Winkel vom Lichte getroffen wird: so ist der Apparat fertig und es können damit alle die von Malus entdeckten interessanten optischen Phanomene auf das Bequemste dargestellt werden. Statt des zweiten Spiegels dient eben so bequem, oder noch besser, ein Doppelspath-Prisma, das durch ein entgegenstehendes kleines Glasprisma achromatisirt ist, oder ein Prisma von Bergkrystall nach Rochon's Weise in der Art verfertigt, dass das eine Prisma perpendicular auf die Achse des Krystalls, das andere aber parallel dieser Achse unter einem Winkel von 60 - 80° ausgeschnitten ist. Reide Prismata werden mit klarem Mastix in der Art zusammengeklebt, wie diess bei Glasschleisern schon gewöhnlich ist und stellen dann vollkommen klare farbenlose Doppelbilder dar *).

^{*)} Der ganze Apparat wird noch bequemer und kleiner in der gewöhnlichen Form von Mikroscopen dargestellt. Wer einen solchen, mit allen nöthigen Vorrichtungen

490 Verhandl. der Akademie der Wissensch. etc.

Um ührigens mit den so kleinen Blättchen des blauen phosphorsauren Eisens von Bodenmais in diesem Apparat experimentiren zu können, brachte ich ein zartes duchsichtiges Blättchen an die Spitze einer Nadel, woran es oben mit etwas Wachs, oder vermittelst eines feinen Pinsels durch Gummi - Auflösung befestiget war, Die selbst befand sich in einer Fassung, durch deren Umdrehung das Blättchen in jede beliebige Lage vor die Oeffnung des Rohrs gestellt werden konn-In der Art liess es sich auf das Deutlichste nachweisen, dass durch dieses phosphorsaure Eisen das verschwundene Doppelbild im Malus'schen Apparate bei der Umdrehung abwechselnd viermal hergestellt wird (natürlich blos in dem kleinen Raume, den das Blättchen einnahm), während es in den Zwischenraumen wieder verschwindet; nämlich das Blättchen erscheint in vier verschiedenen Lagen glanzend und in andern vier Lagen wieder dunkel. Bequem ist es bei diesen Versuchen, selbst wenn sie bei vollem Tageslicht angestellt werden, sich einer kleinen angezündeten Kerze zu bedienen, welche so vor den horizontal liegenden Spiegel hingestellt ist, dass ihr Licht gerade auf das vor der Oessnung des Rohrs besindliche Blättchen reflectirt wird. Auf diese Art kann man sich sehr leicht und entscheidend von der doppelten Strahlenbrechung jener kleinen zarten Krystalle überzeugen.

zu erhalten wünscht, kann sich an den hiesigen geschickten Glasschleifer Nickel wenden.

Auszug

des

meteorologischen Tagebuches

vom

Professor Heinrich

in

Rogensburg.

April 1817.

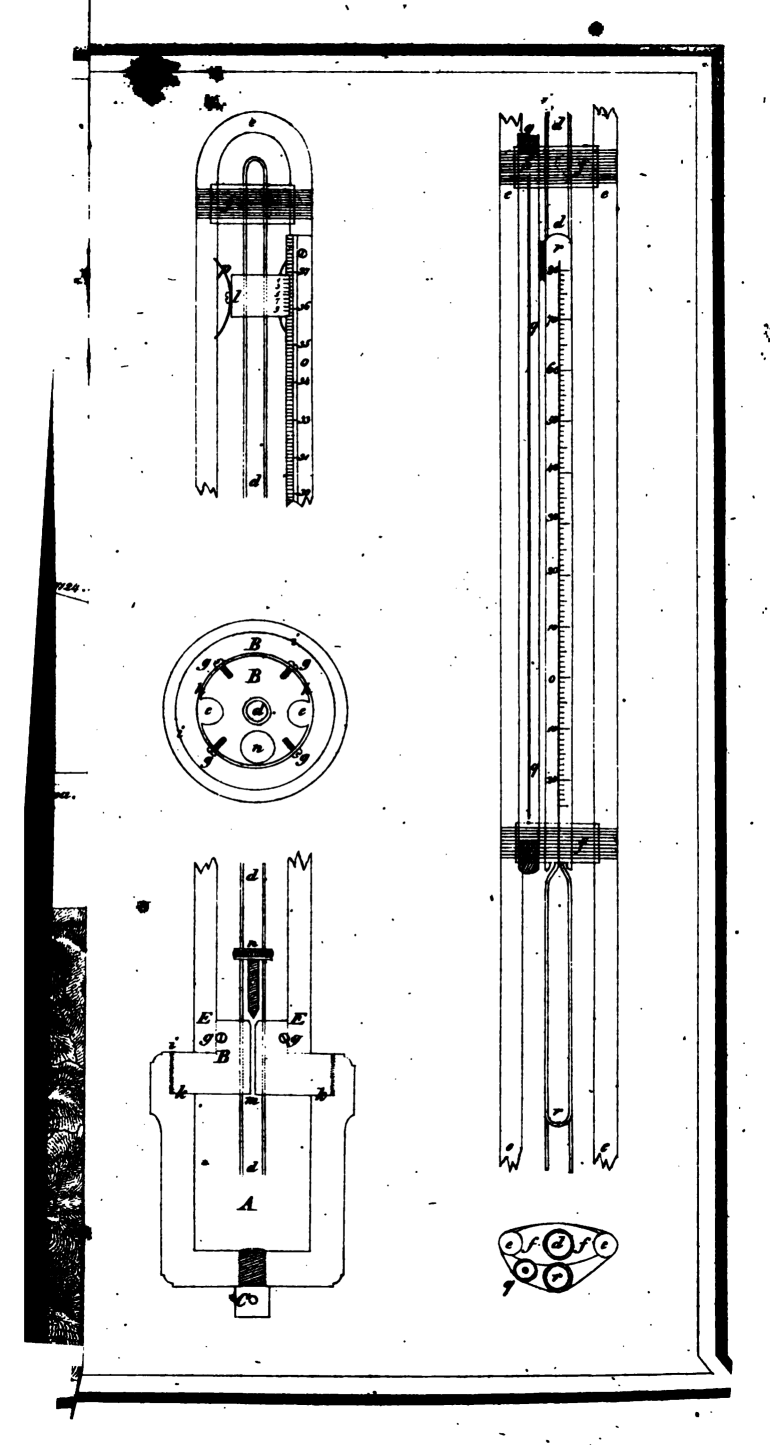
Mo-			B	а	r o	m e	e t	er.				
nats. Tag.	Stunde. Maximum.			Stu	nde.	Minimam.			Medium.			
1.	10 A.	27"		4,76		F.	27	411	4, 71			″,o8
2.	19 F.	27	6,	61	4	Α.	27	5,		27	5,	92
3.	8 F.	27	5,	02		A. A.	27	4,` 5,		27 27	4, 3,	61 61
3. 4. 5.	8 F. 10 A.	27 27	3, 4,	91 07	•	A.	27 27	3 ,		27	3 ,	72
6.	10 F.	<u></u> 27	5,	68		A.	27	2,	78	27	3,	57
	10 A.	27	5,	. 0 8		F.	27	5,		27	4,	64
7• 8.	4 F.	27	4,	52	10		27	1,		27	3,	03
9.	4 F.	27	0,	39	6	A.	26	10,		26 C	11,	19
10.	10 A.	26	10,	74	2	A.	26	9.	-58 	<u>26</u>	10,	06 —
11.	10 A.	27	1,	47	4	F.	26	11,	,	27	0,	65
12.	4 F.	27.	1,	00		A.	26	10,		26	11,	95 30
13.	10½ A.	27	0,	77	5	F.	26	10,		26	11,	50
14.	4 F.	27	0,	84		A.	26	11,		27	0,	35
15.	4. 6 F.	26 	11,	88	6	A.	26	10,		26	11,	16
16.	4 F.	26	9,	32	4	A.	26	· 5 ,		26	6,	51
17.	5 F.	26	7,	86	10	A.	26	10,	-	26	9,	04
18.	10 A.	27	2,	90	4	F.	26	11,	_	27	1,	31
19.	8 F.	37	3,	78			27	2,		27	5,	80
20.	9 A.	27	2,	16	6	F.	27	0,	65	<u> </u>	1,	25 —
21.	12 Mittag	27	2,	57	4	F.	27 .	1,	95		2,	21
22.	10 F.	27	2,	29		A.	27	0,	87	27	1,	60
23.	10 F.	27	1,	16			27	0,		27	0,	71 51
24.	8 A.	27	0,	54	_	F. A.	26 26	11,	11	26 26	11,	46
25.	4½ F.	26 	11,	18				10,		<u> </u>		
26.	10 F. 8 A.	26	10,	70	4	F.	26	10,		26	10,	44
	10 A.	26	11,			. 2. A.		10,		26	10,	40
27. 28.	q A.	27	1,	26		F.	27	0,		27	0,	71
29.	2. 10 F.	27	1,	02		A.	27	0,	_	27	0,	79 13
50.	4 F.	27	0,	<u></u> 69	6	A.	26 	10,		26	11,	
im ganz. Vion.	den 1ten A.	27	6,	76	16te	en on A.	26	5,	86	27	0,	96

.

,

Thermometer.			Ну	gror	neter.	Winde.			
Ma- kim.	Mi- nim.	Me- dium		Mi- nim.	Me- dium.	Tag.	Nacht,		
8,0 9,2 11,0 12,5 5,8	2,0 0,4 0,5 1,4 0,8	5.06 5 41 6,45 6,72 3,52	842 857		659,8 761,4 780,6 762,4 808,7	NO. 1. 2 O. 1. 2 OSO. 1 NNO. 1 NO. 2	NO. 2 O. NW. 1 NW. 1 NNO. 1 NO. NW. 1		
6,5 6,0 8,5 10,6 2,6	-2,3 -0,5 -1,7 -0,3 -1,2	3,03 2,88 4,03 5,71 1,77	820	710 698 650 671 654	791,4 762,9 752,8 743,2 717,8	SO. NO. 1 NO. 2. O. 1 WSW. 1 WNW. 1	NNO. 1 NO. 1 O. 1 SW. NW. 1 WNW. 1		
2.6 3,0	-5,0 -5,7 +0,5 -1,0	-0,73 0,21 1,66 2,80 5,45	797 814 853	683 660 638 727 654	750,5 734,1 744,3 795,4 695,9	NW. 2 WNW. 2 NW. 2 NW. 1 W. 2	NW. 1 SW. NW. 2 NW. 2 SW. 1 SW. 1		
6,8 3,5 2,1 5.6 4,0	1,2 0,8 -3,0 -5,5 0,6	4,18 1,96 0,43 0,76 2,70	687 736 774	630 618 626	672,5 668,2 679,6 691,0 662,2	W. 5 W. 5 N. 2 NW. 2 NW. 2	W. 5 NW. 2 NW. 1 W. 1 NW. 2		
4,7 2,6 3,7 4,7 3,2	0,6 0,0 -1,5 0,5 0,2	2,56 1,10 1,76 2,72 2,42	756 741 744	580 571	763,9 665,0 670,6 708,2 674,5	NW. 2 N. 2 N. 2 NW. 2 W. 3	NW. 2 NW. 2 NW. 3 W. 1 NW. 2		
2,6 5,6 3,7 5,6 8,5	-1,6 -1,4 -2,0 0,8 0,5	5,10		676	713,9 712,5 753,2 758,0 749,5	NW. 2 O. 2 NNW. 2 W 2 OSO, 1	NW. O. 1 NO. NW. 1 WNW. 1 W. SO. 1 OSO. 1		
12,5	-3,7	2,88	844	539	726,05	-	-		

Beneinmoru.	•	· Summi Ueber de Witte			
ľ	Vormittags,	Nachmittags.	Nachts.	A CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH	
1. 8. 3. 4. 5.	Tr. Regen. Wind, Heiter. Heiter. Schön. Heiter.	Trob. Vermischt, Heit. Schön, VVd. Heiter, Schön, Heit. Schön. VVd.	Heiter. Heiter. Heiter.	Heiters Tap Schöne Tag Varmischte Trabe Tage Tage mit B	
6 7 8 9	Heiter. Vermischt. Heiter, Reif. Verm. Reif. Trüb, Schnes.	Heiter. Schön. Trüb, Wind. Heiter. Trüb. Regen. Verm. Wind	Heiter, Heiter, Heiter, Wd.Reg.Donner, Schön,	Tage mit 9 Tage mit 9 Tage mit 9 Tage mit 1 Tage mit 1	
11 12 13 14 15	Verm. Wind. Tr.Wind.Schnee. Vermischt.	Schnee Wd. Sonne Trüb. Wind. Verm. Wind. Trüb. Regen. Wind. Tr.	Schnee Tr. Wind. Heit, Schön, Wd. Trüb. Trüb. Wind.		
17.	Schnee.Sturm.Tr.	Reg Sturm. Donn. Schnee. Sturm. Tr. Schnee. Vd. Sonne Schnee. Reg. Tr. Tr. Regen. Wind.	Trab. Sturm. Trab. Verm. Heiter. Trab. Schies.		
21 22 25 24 25	3 45 41 41 .	Tr.Schnee.Wind. Trob. Wind. Trüb. Wind.	Tr Votm Wind, Sohnee Vorm, Wd Trab. Wind, Trab. Tr. Schnee, Wind	Herrschend NW., 1 Betrag de	
26 27 28 29 50	Verm. Wind.	Tr. Verm. Wind. Verm.SchneeWd. Trab. Wind. Trab. Wind. Schon. Wind.		und Schn S:/2 I Zahl der tungen	
	gemeinen verdie tors, im Mittel im Mittel um 5 hielt sich an da des Regens als se	nt bemerkt zu we um 1,7 Lin, höhet 1/4 Gr. R. niedrige a wehre Mittel; onet im Mittel; e	onne ohne Flecke srden: a) der holi r als sonst; b) die er als sonst; c) die d) der um 6 Lin) das Gowitter vo Zweifel anch ande	e Stand de beträchtli mittlere L ien gering m 16ten A	



Inhaltsanzeige.

H		8.25
STREET, SQUARE, STREET, SQUARE, SQUARE	Ueber die Schnoogrinze auf der mittiglichen Seite des Bosepoliorges und beromettieles Mesenn; en. Von Friedrich Betrat, Doctor der Modicio und Uhrurgie, nortespondtrendem Mitgliede der Kaisterlichen Akademie der Wissprechaften zu St. Peteriburg.	Seit
	Chemische Unterrachung der Aluminie. Veier Pro- lessor Fr. Steinneyer in Goldingen	41
STATE OF THE OWNER, STATE	Chemische und physiologische Untersochungen über die Ipecaconale. Von Pelleter und Mag reier. Eine in der Akademio der Ultimerschaften den 24. Febr. 1817. gelesene Abbertlang. Eine hase 20ge von Reliquet.) Uebers aus den Annalus de Chimie et de Phys. Februacheft 1817. Seits 170. n. fg. vom Dr. historie. Untersuchungen der Erdetten in blauemischer Ihrasicht und ober Milch. Vom ist. Scholler, Prof. der Chemie und Physik in Holayl. Untersuchungen über die geganisatige Wichtigkrit der Breistellerimen und der ihrennehen Zusamemischen und zu der Bestimmung der Mineralienenten. Von figudust. (Paul, einem Auszuge in	444
l	den Annalos de Chamie et de Physique Februar (317, 5,72)	45
	Aureng aus den Verhandlungen in der mathemetisch- physikalisel en Classe der homigliehen Akadenste der Wiser denaften zu Monchan. Versammlung am 5. Mer 1917a	472
	Ausing dus meteorologischen Tegebuskes vom Pro- Helmich in Regenbuurg: April 1317.	fosso

(am 15. dag. 1817. 1975undi.)



